

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5

C07D 311/68, 311/58, 405/12, 407/12, 409/12, 413/12, 417/12, 493/04, A61K 31/35, C07F 7/18 (11) 国際公開番号

WO 95/02589

(43) 国際公開日

1995年1月26日(26.01.95)

(21)国際出願番号 (22)国際出願日

PCT/JP93/00992

Al

1993年7月16日(16.07.93)

并理士 高島 一(TAKASHIMA, Hajime)

〒541 大阪府大阪市中央区平野町三丁目3番9号 湯木ビル

Osaka, (JP)

(71)出願人(米国を除くすべての指定国について)

日本たばと産業株式会社(JAPAN TOBACCO INC.)[JP/JP]

〒140 東京都品川区東品川四丁目12番62号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者; および

(75)発明者/出願人(米国についてのみ)

加藤 晋(KATO, Susumu)[JP/JP]

長 秀連(CHO, Hidetsura)[JP/JP]

佐山真介(SAYAMA, Shinsuke)[JP/JP]

梶本康之(KAJIMOTO, Yasuyuki)[JP/JP]

柴田才三(SHIBATA, Saizo)[JP/JP]

内田逸郎(UCHIDA, Itsuo)[JP/JP]

〒227 神奈川県横浜市緑区梅が丘6番地2

日本たばこ産業株式会社 医薬研究所内 Kanagawa (JP)

水島 淳(MIZUSHIMA, Atsushi)[JP/JP]

山木得生(YAMAKI, Tokuo)[JP/JP]

〒257 神奈川県秦野市名古木23番地

日本たばと産業株式会社 安全性研究所内 Kanagawa, (JP)

(74) 代理人

(81) 指定国

AT(欧州特許),BE(欧州特許),CA, CH(欧州特許),

DE(欧州特許),DK(欧州特許),ES(欧州特許),FR(欧州特許),

GB(欧州特許), GR(欧州特許), IE(欧州特許), IT(欧州特許),

JP, KR, LU(欧州特許), MC(欧州特許), NL(欧州特許),

PT(欧州特許), SE(欧州特許), US.

孫付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: NOVEL CHROMAN COMPOUND, INTERMEDIATE THEREOF, AND MEDICINAL USE THEREOF

|(54) 発明の名称| 新規なクロマン化合物、その中間体及び医薬用途

(I)

(57) Abstract

A chroma compound represented by general formula (I), the use thereof as a coronary vasodilator, and intermediates thereof including 4-oxochroman, 4-hydroxychroman, chromene and 3,4-epoxychroman compounds wherein R¹ represents cyano, nitro or halogen; R² represents lower alkoxyalkyl, lower alkoxycarbonyl, hydroxyalkyl, aryloxyalkyl or t-butyldimethylsilyloxyalkyl; R3 represents H, lower alkyl, etc.; R4 represents H, OH, etc.; R5 represents H, etc.; A represents (a); R⁶ represents substituted aryl, heteroaryl, arylamino, aryloxy or lower alkyl; X represents N-CN, O or S; and R⁷ represents H or lower alkyl.

しりり 女がり

〔式中、R¹は、シアノ, ニトロ, ハロゲン

R* は、低級アルコ中シアルキル、低級アルコキシカルボニル、 ヒドロキシアルキル、アリールオキシアルキル、モープチルシメチ ルシリルオキシアルキル

R⁸ は、H, 低級アルキル等, R⁴ は、H, OH等, R⁵ は、H等 AIL,

$$X = X$$

$$R^{\tau}$$

DK デンマーク

R' は、置換アリール、ヘテロアリール、アリールアミノ、アリール オキシ、低級アルキル、Xは、N-CN、O、8

RI は、H, 低級アルキルである」で表わされるクロマン化合物、そ の短血管拡張剤用途、その中間体である、4ーオキソクロマン, 4 ーヒドロキシクロマン, クロメン, 3, 4ーエポキシクロマン化合 物である。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

□ リヒテンシュタイン PT ボルトガル AT オーストリア EE エストニア LK スリランカ RO ルーマニア AU オーストラリア ES スペイン LT リトアニア RU ロシア連邦 BB バルバドス FI フィンランド LR リベリア SD スーダン BE ベルギー FR フランス LU ルクセンブルグ SE スウェーデン BF ブルキナ・ファソ GA ガボン LV ラトヴィア SI スロヴェニア BG ブルガリア GB イギリス SK スロヴァキア共和国 MC モナコ BJ ベナン GE グルジア MD モルドバ SN セネガル BR プラジル GN ギニア MG マダガスカル SZ スワジランド BY ベラルーシ GR ギリシャ ML マリ TD チャード CA カナダ HU ハンガリー MN モンゴル TG 1-1 CF 中央アフリカ共和国 IE アイルランド MR モーリタニア TJ タジキスタン CG コンゴー IT イタリー MWマラウイ TT トリニダードトバゴ CHスイス JP 日本 MX メキシコ UA ウクライナ CI コート・ジボアール KE ケニア NE ニジェール US 米国 CM カメルーン KG キルギスタン NL オランダ UZ ウズベキスタン共和国 CN 中国 KP 朝鮮民主主義人民共和国 NO ノルウェー VN ヴィェトナム CZ チェッコ共和国 KR 大韓民国 NZ ニュー・ジーランド DE ドイツ KZ カザフスタン PL ボーランド

AM アルメニア

WO 95/02589

明細書

新規なクロマン化合物、その中間体及び医薬用途

「技術分野」

本発明は、新規なクロマン化合物、その中間体及びその医薬用途に関するものであり、より具体的には冠状動脈系に対して選択的かつ優れた血管拡張作用を有し、狭心症や心不全の治療剤又は予防剤として有用な新規クロマン化合物及び該化合物製造のための中間体に関するものである。

「背景技術」

カリウムチャンネルは、静止膜電位に関与している。このカリウムチャンネルが活性化されると静止膜電位はより負の方向に変化し(過分極)、カリウムイオンの平衡電位に近付く。また、カリウムチャンネルが活性化されると、電位依存性カルシウムチャンネルの活性化が阻害され細胞カルシウムの流入が抑制されると共に、ナトリウムーカルシウム交換反応による細胞内カルシウムの細胞外への汲み出しが促進される。これら膜の過分極とその後に起こる細胞内遊離カルシウム濃度の低下の結果、平滑筋は弛緩され、ひいては血管が拡張し降圧作用や冠血管拡張作用が得られる。またカリウムチャンネルは、その他の平滑筋(気管、腸管、子宮等)にも広く分布しており、これらを弛緩させる作用を有することも知られている。従って、これらカリウムチャンネルの活性化作用を有する化合物は高血圧症、狭心症、心不全、喘息等の治療剤又は予防剤として有用である。

既に、カリウムチャンネルを活性化させる幾つかの化合物が報告されており、例えば、特開平2-300182号公報及び特開平3-279377号公報には6-シアノ-3,4-ジヒドロ-2,2-ジメチルートランス-4-[(N-シアノーアセトイミドイル)アミノ]-2H-ベンゾ[b]ピラン-3-オール、6-シアノ-3,4-ジヒドロ-2,2-ジメチルートランス-4-[(N-シアノーベンゾイミドイル)アミノ]-2H-ベンゾ[b]ピラン-3-オール等の4-位のアミジン基を低級アルキル基やフェニル基で修飾してなるクロマン誘導体が開示されており、ヨーロッパ公開特許第514935号公報及びヨーロッパ公開特許第514942号公報には2-ジメトキシメチル-2-メチル-4-

(3'-N-オキアピリジル)-6-シアノ-2H-T-ベンゾピラン等の2-位のメチル基をジメトキシメチル基で修飾してなるクロマン誘導体が開示されている。さらに、特開平3-66681号公報には2-メトキシメチル-2-メチル-4-(1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1-ピリジル)-6-シアノ-3-クロマノール等の2-位のメチル基をメトキシメチル基で修飾してなるクロマン誘導体が開示されている。そして上記特開平3-66681号公報には、かかる化合物が冠状動脈において心拍数に対する影響を低く保持しながら血流の抵抗性を減少させて血流の増加をもたらす旨の記載もある。しかしながら、かかる公知化合物は心不全等の冠血管疾患に対して必ずしも十分な作用効果を有するものとはいえず、より優れた医薬品の出現が望まれていた。

「発明の開示」

本発明者らは、より安全で優れた冠血管拡張作用を有する化合物を見い出すべく鋭意検討した結果、前記のごとき諸疾患、狭心症、心不全等の心臓血管障害の予防又は治療に有効でかつ、頻脈発生の原因ともなるべき強度の血圧降下を起こすことのない、即ち選択的かつ優れた冠血管拡張作用を有する新規なクロマン化合物及びその製薬上許容しうる塩を見い出し本発明を完成するに至った。

即ち、本発明は下記一般式[]]

$$R^{1}$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{3}$$

$$R^{2}$$

〔式中、R¹は、シアノ基、ニトロ基又はハロゲン原子であり、

 R^2 は、低級アルコキシアルキル基、低級アルコキシカルボニル基、ヒドロキシアルキル基、アリールオキシアルキル基又はtert-プチルジメチルシリルオキシアルキル基であり、

 $O-(CH_2)_m-O-(CH_2)_n-(式中、1、nはそんぞれ独立して0又は10-2の整数であり、mは1~2の整数である)で表される基を形成し、$

R⁴ は、水素原子、水酸基、ホルミルオキシ基又は低級アルカノイルオキシ基であり、

 R^5 は、水素原子、もしくは R^4 と R^5 が一緒になって結合を示し、Aは、

$$\begin{array}{c}
R^{6} \\
N \\
R^{7}
\end{array}$$

R⁶ は、低級アルキル基もしくはハロゲン原子で置換されてもよいアリール基、低級アルキル基もしくはハロゲン原子で置換されてもよいヘテロアリール基、低級アルキル基もしくはハロゲン原子で置換されてもよいアリールアミノ基、低級アルキル基もしくはハロゲン原子で置換されてもよいアリールオキシ基又は低級アルキル基であり、

XはN-CN、酸素原子又はイオウ原子であり、

R7は、水素原子又は低級アルキル基である〕

で表される新規なクロマン化合物又はその製薬上許容しうる塩を提供する(以下、 クロマン化合物 [I] 又は化合物 [I] ともいう)。

また、本発明は上記クロマン化合物 [I] の製造に有用な中間体を提供する。 これらの中間体は、下記一般式 [3']、 [4']、 [5']、 [8'] 又は [9'] で示 される。

$$R^{1}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{1}$$

$$R^{3}$$

$$R^{2}$$

$$R^{1}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{1}$$

$$\begin{array}{c}
0 \\
R^{3}
\end{array}$$
[8']

〔式中、R¹、R¹は前記のとおりであり、

R² は、低級アルコキシアルキル基、低級アルコキシカルボニル基、ヒドロキシアルキル基、アリールオキシアルキル基又はtertープチルジメチルシリルオキシアルキル基であり、

 $R^{3'}$ は、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシアルキル基、低級アルコキシカルボニル基、ヒドロキシアルキル基又は t e r t - \mathcal{O} + $\mathcal{O$

ルコキシカルボニル ヒドロキシアルキル基又は t し t ープチルジメチルシリルオキシアルキル基である〕

さらに、本発明は上記クロマン化合物 [I] 又はその製薬上許容しうる塩を有効成分として含有する冠血管拡張剤を提供する。

「図面の簡単な説明」

図1は、本発明化合物(実施例39)とレマカリム(対照化合物a)、2-メトキシメチル-2-メチル-4-(1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1-ピリジル)-6-シアノ-3-クロマノール(対照化合物b)の各々の平均血圧の変化量(%)(横軸)と冠血流量の変化量(%)(縦軸)の関係を示すグラフである。「発明の詳細な説明」

本明細書において、種々の定義に用いる語句の意味は以下の通りである。

「低級アルキル基」とは、炭素数1万至5好ましくは1万至4の直鎖又は分枝 状のアルキルを意味し、具体的にはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロ ピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペ ンチル基等である。

「低級アルコキシアルキル基」とは、アルコキシ部分とアルキル部分の炭素数の合計が2乃至6、好ましくは2乃至5のアルコキシアルキル基を意味し、アルコキシ部分及びアルキル部分は直鎖状又は分枝状のいずれでもよい。具体的には、メトキシメチル基、1ーメトキシエチル基、2ーメトキシエチル基、3ーメトキシプロピル基、2ーメトキシー1ーメチルエチル基、エトキシメチル基、プロポキシメチル基、イソプロポキシメチル基、ブトキシメチル基、イソプロポキシメチル基、ブトキシメチル基、イソプトキシメチル基、secープトキシメチル基、tertープトキシメチル基、ペントキシメチル基等を意味する。

「低級アルカノイルオキシ基」とは、炭素原子数2万至6、好ましくは2万至4のアルカノイルオキシ基を意味し、具体的にはアセチルオキシ基、プロピオニルオキシ基、ブチリルオキシ基等を意味する。

「低級アルコキシカルボニル基」とは、炭素数2万至6、好ましくは2万至5 のアルコキシカルボニル基を意味し、具体的にはメトキシカルボニル基、エトキ WU 95/02569

シカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、プトキシカルボニル基、イソプトキシカルボニル基、sec-プトキシカルボニル基、tert-プトキシカルボニル基、ペントキシカルボニル基等を意味する。

「ハロゲン原子」とは具体的にはフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を意味する。

「アリール基」とは具体的にはフェニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基、oービフェニル基、mービフェニル基又はpービフェニル基等を意味し、好ましくはフェニル基である。

また、「低級アルキル基もしくはハロゲン原子で置換されてもよいアリール基 」とは、上記のことき「低級アルキル基」及び「ハロゲン原子」から選ばれる1 ~3個の置換基で置換されてもよい「アリール基」を意味し、具体的には2ーメ チルフェニル基、3ーメチルフェニル基、4ーメチルフェニル基、2ーエチルフ ェニル基、3-エチルフェニル基、4-エチルフェニル基、2-プロピルフェニ ル基、3ープロピルフェニル基、4ープロピルフェニル基、2-フルオロフェニ ル基、3-フルオロフェニル基、4-フルオロフェニル基、2-クロロフェニル 基、3-クロロフェニル基、4-クロロフェニル基、2-プロモフェニル基、3 ープロモフェニル基、4ープロモフェニル基、2ーメチルー1ーナフチル基、3 ーメチルー1ーナフチル基、4ーメチルー1ーナフチル基、5ーメチルー1ーナ フチル基、6-メチルー1-ナフチル基、7-メチルー1-ナフチル基、8-メ チルー1ーナフチル基、2ーエチルー1ーナフチル基、3ーエチルー1ーナフチ ル基、4-エチル-1-ナフチル基、5-エチル-1-ナフチル基、6-エチル -1-ナフチル基、7-エチル-1-ナフチル基、8-エチル-1-ナフチル基、 2-プロピルー1-ナフチル基、3-プロピルー1-ナフチル基、4-プロピル - 1 - ナフチル基、5 - プロピルー1 - ナフチル基、6 - プロピルー1 - ナフチ ル基、7ープロピルー1ーナフチル基、8ープロピルー1ーナフチル基、2ーフ ルオロー1ーナフチル基、3ーフルオロー1ーナフチル基、4ーフルオロー1ー ナフチル基、5-フルオロー1-ナフチル基、6-フルオロー1-ナフチル基、 7ーフルオロー1ーナフチル基、8ーフルオロー1ーナフチル基、2ークロロー

1ーナフチル基、3ークロロー1ーナフチル基、4ークロロー1ーナフチル基、 5-クロロー1ーナフチル基、6-クロロー1ーナフチル基、7-クロロー1-ナフチル基、8-クロロー1ーナフチル基、2-ブロモー1ーナフチル基、3-プロモー1ーナフチル基、4ープロモー1ーナフチル基、5ープロモー1ーナフ チル基、6ープロモー1ーナフチル基、7ープロモー1ーナフチル基、8ープロ モー1ーナフチル基、1ーメチルー2ーナフチル基、3ーメチルー2ーナフチル 基、4-メチルー2-ナフチル基、5-メチルー2-ナフチル基、6-メチルー 2ーナフチル基、7ーメチルー2ーナフチル基、8ーメチルー2ーナフチル基、 1-エチルー2-ナフチル基、3-エチルー2-ナフチル基、4-エチルー2-ナフチル基、5-エチル-2-ナフチル基、6-エチル-2-ナフチル基、7-エチルー2ーナフチル基、8ーエチルー2ーナフチル基、1ープロピルー2ーナ フチル基、3ープロピルー2ーナフチル基、4ープロピルー2ーナフチル基、5 ープロピルー2ーナフチル基、6ープロピルー2ーナフチル基、7ープロピルー 2-ナフチル基、8-プロピルー2-ナフチル基、1-フルオロー2-ナフチル 基、3-フルオロー2-ナフチル基、4-フルオロー2-ナフチル基、5-フル オロー2ーナフチル基、6ーフルオロー2ーナフチル基、7ーフルオロー2ーナ フチル基、8-フルオロー2-ナフチル基、1-クロロー2-ナフチル基、3-クロロー2ーナフチル基、4ークロロー2ーナフチル基、5ークロロー2ーナフ チル基、6-クロロー2ーナフチル基、7-クロロー2ーナフチル基、8-クロ ロー2ーナフチル基、1-プロモー2ーナフチル基、3-プロモー2ーナフチル 基、4-プロモー2-ナフチル基、5-プロモー2-ナフチル基、6-プロモー 2ーナフチル基、7ープロモー2ーナフチル基、8ープロモー2ーナフチル基、 2-メチル-0-ビフェニル基、3-メチル-0-ビフェニル基、4-メチルー o-ビフェニル基、2-エチルーo-ビフェニル基、3-エチルーo-ビフェニ ル基、4-エチルーロービフェニル基、2-プロピルーロービフェニル基、3-プロピルーoービフェニル基、4ープロピルーoービフェニル基、2ープチルー o-ビフェニル基、3-プチルーo-ビフェニル基、4-プチルーo-ビフェニ ル基、2-フルオローロービフェニル基、3-フルオローロービフェニル基、4

202/02/03/2

ーフルオローロービフェニル基、2ークロローロービフェニル基、3ークロロー o-ビフェニル基、4-クロローo-ビフェニル基、2-プロモーo-ビフェニ ル基、3ープロモーロービフェニル基、4ープロモーロービフェニル基、2ーメ チルーmービフェニル基、3ーメチルーmービフェニル基、4ーメチルーmービ フェニル基、2-エチルーm-ビフェニル基、3-エチルーm-ビフェニル基、 4-エチルーm-ビフェニル基、2-プロピルーm-ビフェニル基、3-プロピ ルーmービフェニル基、4ープロピルーmービフェニル基、2ープチルーmービ フェニル基、3-プチルーmービフェニル基、4-プチルーmービフェニル基、 2-フルオローmービフェニル基、3-フルオローmービフェニル基、4-フル オローmービフェニル基、2ークロローmービフェニル基、3ークロローmービ フェニル基、4-クロローmービフェニル基、2-プロモーmービフェニル基、 3ープロモーmービフェニル基、4ープロモーmービフェニル基、2ーメチルー pービフェニル基、3-メチルーpービフェニル基、2-エチルーpービフェニ ル基、3ーエチルーpービフェニル基、2ープロピルーpービフェニル基、3ー プロピルーpービフェニル基、2ープチルーpービフェニル基、3ープチルーp -ビフェニル基、2-フルオローpービフェニル基、3-フルオローpービフェ 二ル基、2-クロローp-ビフェニル基、3-クロローp-ビフェニル基、2-プロモーpービフェニル基、3ープロモーpービフェニル基、2,3ージメチル フェニル基、2,4-ジメチルフェニル基、2,5-ジメチルフェニル基、2, 6-ジメチルフェニル基、3,4-ジメチルフェニル基、3,5-ジメチルフェ ニル基、2、3-ジエチルフェニル基、2、4-ジエチルフェニル基、2、5-ジエチルフェニル基、2,6-ジエチルフェニル基、3,4-ジエチルフェニル 基、3,5-ジエチルフェニル基、2,3-ジフルオロフェニル基、2,4-ジ フルオロフェニル基、2,5-ジフルオロフェニル基、2,6-ジフルオロフェ ニル基、3,4-ジフルオロフェニル基、3,5-ジフルオロフェニル基、2, 3-ジクロロフェニル基、2,4-ジクロロフェニル基、2,5-ジクロロフェ ニル基、2,6-ジクロロフェニル基、3,4-ジクロロフェニル基、3,5-ジクロロフェニル基、2,3-ジプロモフェニル基、2,4-ジプロモフェニル

基、2,5-ジプロモフェニル基、2,6-ジプロモフェニル基、3,4-ジプ ロモフェニル基、3,5-ジプロモフェニル基、メチルエチル置換フェニル基、 フルオロクロロ置換フェニル基、フルオロブロモ置換フェニル基、クロロブロモ 置換フェニル基、2,3,4ートリメチルフェニル基、2,3,5ートリメチル フェニル基、2,3,6-トリメチルフェニル基、2,4,5-トリメチルフェ 二ル基、2,4,6ートリメチルフェニル基、3,4,5ートリメチルフェニル 基、2,3,4-トリエチルフェニル基、2,3,5-トリエチルフェニル基、 2, 3, 6-トリエチルフェニル基、2, 4, 5-トリエチルフェニル基、2, 4, 6-トリエチルフェニル基、3, 4, 5-トリエチルフェニル基、2, 3, 4-トリフルオロフェニル基、2,3,5-トリフルオロフェニル基、2,3, 6-トリフルオロフェニル基、2,4,5-トリフルオロフェニル基、2,4, 6-トリフルオロフェニル基、3,4,5-トリフルオロフェニル基、2,3, 4-トリクロロフェニル基、2,3,5-トリクロロフェニル基、2,3,6-トリクロロフェニル基、2,4,5-トリクロロフェニル基、2,4,6-トリ クロロフェニル基、3,4,5-トリクロロフェニル基、2,3,4-トリプロ モフェニル基、2,3,5ートリプロモフェニル基、2,3,6ートリプロモフ ェニル基、2,4,5ートリプロモフェニル基、2,4,6ートリプロモフェニ ル基、3,4,5ートリプロモフェニル基、ジメチルエチル置換フェニル基、ジ エチルメチル置換フェニル基、ジフルオロクロロ置換フェニル基、ジフルオロブ ロモ置換フェニル基、ジクロロフルオロ置換フェニル基、ジクロロプロモ置換フ ェニル基、ジブロモフルオロ置換フェニル基、ジブロモクロロ置換フェニル基等 を意味し、好ましくは2-メチルフェニル基、3-メチルフェニル基、4-メチ ルフェニル基、2-エチルフェニル基、3-エチルフェニル基、4-エチルフェ ニル基、2-プロピルフェニル基、3-プロピルフェニル基、4-プロピルフェ ニル基、2-フルオロフェニル基、3-フルオロフェニル基、4-フルオロフェ ニル基、2-クロロフェニル基、3-クロロフェニル基、4-クロロフェニル基、 2-プロモフェニル基、3-プロモフェニル基、4-プロモフェニル基、特に好 ましくは2-フルオロフェニル基、3-フルオロフェニル基、4-フルオロフェ

ニル基等である。

「ヘテロアリール基」とは2-ピリジニル基、3-ピリジニル基、4-ピリジ ニル基、ピラジニル基、2ーピリミジニル基、4ーピリミジニル基、5ーピリミ ジニル基、3-ピリダジニル基、4-ピリダジニル基、2-フラニル基、3-フ ラニル基、2ーチエニル基、3ーチエニル基、2ーピロリル基、3ーピロリル基、 ピリジン-N-オキシドー2-イル基、ピリジン-N-オキシドー3-イル基、 ピリジンーNーオキシドー4ーイル基、2ーキノリル基、3ーキノリル基、4ー キノリル基、5ーキノリル基、6ーキノリル基、7ーキノリル基、8ーキノリル 基、2ーイミダゾリル基、4ーイミダゾリル基、5ーイミダゾリル基、1ーピラ プリル基、3-ピラブリル基、3-イソチアゾリル基、4-イソチアゾリル基、 3-イソキサブリル基、4-イソキサブリル基、1-インドリジニル基、2-イ ンドリジニル基、3-インドリジニル基、4-インドリジニル基、5-インドリ ジニル基、6-インドリジニル基、7-インドリジニル基、1-インドリル基、 2-インドリル基、3-インドリル基、4-インドリル基、5-インドリル基、 1,8-ナフチリジン-2-イル基、1,8-ナフチリジン-3-イル基、1, 8ーナフチリジンー4ーイル基、2ーキノキサリニル基、3ーシンノリニル基、 4-シンノリニル基、5-シンノリニル基、6-シンノリニル基、7-シンノリ ニル基、8-シンノリニル基等を表し、好ましくは2-ピリジニル基、3-ピリ ジニル基、4-ピリジニル基、ピラジニル基、2-チエニル基、3-チエニル基、 ピリジン-N-オキシド-2-イル基、ピリジン-N-オキシド-3-イル基、 3-キノリル基を表す。

また、「低級アルキル基もしくはハロゲン原子で置換されてもよいへテロアリール基」とは、上記のごとき「低級アルキル基」及び「ハロゲン原子」から選ばれる1~3個の置換基で置換されてもよい「ヘテロアリール基」を意味し、具体的には3-メチル-2-ピリジニル基、4-メチル-2-ピリジニル基、5-メチル-2-ピリジニル基、6-メチル-2-ピリジニル基、3-エチル-2-ピリジニル基、6-エチル-2-ピリジニル基、5-エチル-2-ピリジニル基、6-エチル-2-ピリジニル基、5-エチル-2-ピリジニル基、6-エチル-2-ピリジニル基、4-プロピルー2-ピリジニル基、4-プロピルー2-ピリジニル基、4-プロピルー2-ピリジニル基、4-プロピルー2-ピリジニル基、4-プロピルー2-ピリジニル基、4-プロピルー2-ピリジニル

WO 95/02589 PCT/JP93/00992

ルー2-ピリジニル基、5-プロピルー2-ピリジニル基、6-プロピルー2-ピリジニル基、3-フルオロ-2-ピリジニル基、4-フルオロ-2-ピリジニ ル基、5-フルオロー2-ピリジニル基、6-フルオロー2-ピリジニル基、3 ークロロー2ーピリジニル基、4ークロロー2ーピリジニル基、5ークロロー2 ーピリジニル基、6-クロロー2-ピリジニル基、3-プロモー2-ピリジニル 基、4-プロモー2-ピリジニル基、5-プロモー2-ピリジニル基、6-プロ モー2-ピリジニル基、2-メチルー3-ピリジニル基、4-メチルー3-ピリ ジニル基、5-メチルー3-ピリジニル基、6-メチルー3-ピリジニル基、2 -エチル-3-ピリジニル基、4-エチル-3-ピリジニル基、5-エチル-3 - ピリジニル基、6-エチル-3-ピリジニル基、2-プロピル-3-ピリジニ ル基、4ープロピルー3ーピリジニル基、5ープロピルー3ーピリジニル基、6 ープロピルー3ーピリジニル基、2ーフルオロー3ーピリジニル基、4ーフルオ ロー3-ピリジニル基、5-フルオロー3-ピリジニル基、6-フルオロー3-ピリジニル基、2-クロロー3-ピリジニル基、4-クロロー3-ピリジニル基、 5-クロロー3-ピリジニル基、6-クロロー3-ピリジニル基、2-ブロモー 3-ピリジニル基、4-プロモー3-ピリジニル基、5-プロモー3-ピリジニ ル基、6-プロモー3-ピリジニル基、2-メチルー4-ピリジニル基、3-メ チルー4-ピリジニル基、2-エチルー4-ピリジニル基、3-エチルー4-ピ リジニル基、2-プロピルー4-ピリジニル基、3-プロピルー4-ピリジニル 基、2-フルオロー4-ピリジニル基、3-フルオロー4-ピリジニル基、2-クロロー4ーピリジニル基、3ークロロー4ーピリジニル基、2ープロモー4ー ピリジニル基、3ープロモー4ーピリジニル基、3ーメチルピラジニル基、5-メチルピラジニル基、6-メチルピラジニル基、3-エチルピラジニル基、5-エチルピラジニル基、6-エチルピラジニル基、3-プロピルピラジニル基、5 ープロピルピラジニル基、6ープロピルピラジニル基、3ーフルオロピラジニル 基、5-フルオロピラジニル基、6-フルオロピラジニル基、3-クロロピラジ ニル基、5-クロロピラジニル基、6-クロロピラジニル基、3-ブロモピラジ ニル基、5-プロモピラジニル基、6-プロモピラジニル基、4-メチル-2-

101/1/20/00//2

ピリミジニル基、5-メチルー2-ピリミジニル基、6-メチルー2-ピリミジ ニル基、4-エチル-2-ピリミジニル基、5-エチル-2-ピリミジニル基、 6-エチルー2-ピリミジニル基、4-プロピルー2-ピリミジニル基、5-プ ロピルー2ーピリミジニル基、6ープロピルー2ーピリミジニル基、4ーフルオ ロー2ーピリミジニル基、5ーフルオロー2ーピリミジニル基、6ーフルオロー 2-ピリミジニル基、4-クロロ-2-ピリミジニル基、5-クロロ-2-ピリ ミジニル基、6-クロロー2-ピリミジニル基、4-プロモー2-ピリミジニル 基、5ープロモー2ーピリミジニル基、6ープロモー2ーピリミジニル基、2ー メチルー4ーピリミジニル基、5ーメチルー4ーピリミジニル基、6ーメチルー 4-ピリミジニル基、2-エチル-4-ピリミジニル基、5-エチル-4-ピリ ミジニル基、6-エチルー4-ピリミジニル基、2-プロピルー4-ピリミジニ ル基、5-プロピルー4ーピリミジニル基、6-プロピルー4ーピリミジニル基、 2-フルオロー4-ピリミジニル基、5-フルオロー4-ピリミジニル基、6-フルオロー4ーピリミジニル基、2ークロロー4ーピリミジニル基、5ークロロ - 4 - ピリミジニル基、6 - クロロー4 - ピリミジニル基、2 - プロモー4 - ピ リミジニル基、5-プロモー4-ピリミジニル基、6-プロモー4-ピリミジニ ル基、2-メチル-5-ピリミジニル基、4-メチル-5-ピリミジニル基、6 ーメチルー5ーピリミジニル基、2ーエチルー5ーピリミジニル基、4ーエチル - 5 - ピリミジニル基、6 - エチル-5 - ピリミジニル基、2 - プロピル-5 -ピリミジニル基、4-プロピルー5-ピリミジニル基、6-プロピルー5-ピリ ミジニル基、2-フルオロー5-ピリミジニル基、4-フルオロー5-ピリミジ ニル基、6-フルオロー5-ピリミジニル基、2-クロロー5-ピリミジニル基、 4-クロロー5-ピリミジニル基、6-クロロー5-ピリミジニル基、2-プロ モー5ーピリミジニル基、4ープロモー5ーピリミジニル基、6ープロモー5ー ピリミジニル基、4-メチルー3-ピリダジニル基、5-メチルー3-ピリダジ 二ル基、6-メチル-3-ピリダジニル基、4-エチル-3-ピリダジニル基、 5-エチルー3-ピリダジニル基、6-エチルー3-ピリダジニル基、4-プロ ピルー3ーピリダジニル基、5ープロピルー3ーピリダジニル基、6ープロピル

- 3 - ピリダジニル基、4 - フルオロー3 - ピリダジニル基、5 - フルオロー3 - ピリダジニル基、6-フルオロ-3-ピリダジニル基、4-クロロ-3-ピリ ダジニル基、5-クロロー3-ピリダジニル基、6-クロロー3-ピリダジニル 基、4-ブロモー3-ピリダジニル基、5-ブロモー3-ピリダジニル基、6-プロモー3ーピリダジニル基、3ーメチルー4ーピリダジニル基、5ーメチルー 4-ピリダジニル基、6-メチル-4-ピリダジニル基、3-エチル-4-ピリ ダジニル基、5-エチル-4-ピリダジニル基、6-エチル-4-ピリダジニル 基、3-プロピルー4-ピリダジニル基、5-プロピルー4-ピリダジニル基、 6-プロピルー4-ピリダジニル基、3-フルオロー4-ピリダジニル基、5-フルオロー4ーピリダジニル基、6-フルオロー4-ピリダジニル基、3-クロ ロー4-ピリダジニル基、5-クロロー4-ピリダジニル基、6-クロロー4-ピリダジニル基、3-プロモー4-ピリダジニル基、5-プロモー4-ピリダジ 二ル基、6-プロモー4-ピリダジニル基、3-メチルー2-フラニル基、4-メチルー2ーフラニル基、5ーメチルー2ーフラニル基、3ーエチルー2ーフラ ニル基、4-エチルー2-フラニル基、5-エチルー2-フラニル基、3-プロ ピルー2-フラニル基、4-プロピルー2-フラニル基、5-プロピルー2-フ ラニル基、3-フルオロ-2-フラニル基、4-フルオロ-2-フラニル基、5 ーフルオロー2ーフラニル基、3ークロロー2ーフラニル基、4ークロロー2ー フラニル基、5-クロロー2-フラニル基、3-ブロモー2-フラニル基、4-ブロモー2-フラニル基、5-プロモー2-フラニル基、2-メチルー3-フラ ニル基、4-メチルー3-フラニル基、5-メチルー3-フラニル基、2-エチ ルー3-フラニル基、4-エチルー3-フラニル基、5-エチルー3-フラニル 基、2-プロピルー3-フラニル基、4-プロピルー3-フラニル基、5-プロ ピルー3-フラニル基、2-フルオロー3-フラニル基、4-フルオロー3-フ ラニル基、5-フルオロー3-フラニル基、2-クロロー3-フラニル基、4-クロロー3-フラニル基、5-クロロー3-フラニル基、2-プロモー3-フラ ニル基、4ープロモー3ーフラニル基、5ープロモー3ーフラニル基、3ーメチ ルー2-チエニル基、4-メチル-2-チエニル基、5-メチル-2-チエニル

基、3-エチルー2-チエニル基、4-エチルー2-チエニル基、5-エチルー 2-チエニル基、3-プロピルー2-チエニル基、4-プロピルー2-チエニル 基、5-プロピルー2ーチエニル基、3-フルオロー2-チエニル基、4-フル オロー2ーチエニル基、5ーフルオロー2ーチエニル基、3ークロロー2ーチエ ニル基、4-クロロー2ーチエニル基、5-クロロー2ーチエニル基、3ープロ モー2ーチエニル基、4ープロモー2ーチエニル基、5ープロモー2ーチエニル 基、2-メチルー3-チエニル基、4-メチルー3-チエニル基、5-メチルー 3-チエニル基、2-エチルー3-チエニル基、4-エチルー3-チエニル基、 5-エチルー3-チエニル基、2-プロピルー3-チエニル基、4-プロピルー 3-チエニル基、5-プロピルー3-チエニル基、2-フルオロー3-チエニル 基、4-フルオロー3-チエニル基、5-フルオロー3-チエニル基、2-クロ ロー3ーチエニル基、4ークロロー3ーチエニル基、5ークロロー3ーチエニル 基、2-プロモー3-チエニル基、4-プロモー3-チエニル基、5-プロモー 3-チエニル基、3-メチルー2-ピロリル基、4-メチルー2-ピロリル基、 5-メチルー2-ピロリル基、3-エチルー2-ピロリル基、4-エチルー2-ピロリル基、5-エチルー2-ピロリル基、3-プロピルー2-ピロリル基、4 ープロピルー2ーピロリル基、5ープロピルー2ーピロリル基、3ーフルオロー 2-ピロリル基、4-フルオロー2-ピロリル基、5-フルオロー2-ピロリル 基、3-クロロ-2-ピロリル基、4-クロロ-2-ピロリル基、5-クロロー 2-ピロリル基、3-プロモー2-ピロリル基、4-プロモー2-ピロリル基、 5-プロモー2-ピロリル基、2-メチルー3-ピロリル基、4-メチルー3-ピロリル基、5ーメチルー3ーピロリル基、2ーエチルー3ーピロリル基、4ー エチルー3ーピロリル基、5ーエチルー3ーピロリル基、2ープロピルー3ーピ ロリル基、4-プロピルー3-ピロリル基、5-プロピルー3-ピロリル基、2 - フルオロー3 - ピロリル基、4 - フルオロー3 - ピロリル基、5 - フルオロー 3ーピロリル基、2ークロロー3ーピロリル基、4ークロロー3ーピロリル基、 5-クロロー3-ピロリル基、2-ブロモー3-ピロリル基、4-ブロモー3-ピロリル基、5-プロモー3-ピロリル基、3-メチルーピリジン-N-オキシ

WO 95/02589 PCT/JP93/00992

ドー2-イル基、4-メチルーピリジン-N-オキシト-2-イル基、5-メチ ルーピリジン-N-オキシド-2-イル基、6-メチル-ピリジン-N-オキシ ドー2-イル基、3-エチルーピリジン-N-オキシド-2-イル基、4-エチ ルーピリジン-N-オキシド-2-イル基、5-エチルーピリジン-N-オキシ ドー2-イル基、6-エチルーピリジン-N-オキシド-2-イル基、3-プロ ピルーピリジン-N-オキシドー2-イル基、4-プロピルーピリジン-N-オ キシドー2-イル基、5-プロピルーピリジン-N-オキシドー2-イル基、6 ープロピルーピリジンーN-オキシドー2-イル基、3-フルオローピリジンー N-オキシド-2-イル基、4-フルオローピリジン-N-オキシド-2-イル 基、5-フルオローピリジン-N-オキシド-2-イル基、6-フルオローピリ ジン-N-オキシド-2-イル基、3-クロローピリジン-N-オキシド-2-イル基、4-クロローピリジン-N-オキシド-2-イル基、5-クロローピリ ジンーN-オキシドー2-イル基、6-クロローピリジン-N-オキシドー2-イル基、3-プロモーピリジン-N-オキシド-2-イル基、4-プロモーピリ ジン-N-オキシド-2-イル基、5-プロモーピリジン-N-オキシド-2-イル基、6-プロモーピリジン-N-オキシド-2-イル基、2-メチルーピリ ジン-N-オキシド-3-イル基、4-メチルーピリジン-N-オキシド-3-イル基、5-メチルーピリジン-N-オキシド-3-イル基、6-メチルーピリ ジン-N-オキシドー3-イル基、2-エチルーピリジン-N-オキシドー3-イル基、4-エチルーピリジン-N-オキシドー3-イル基、5-エチルーピリ ジン-N-オキシド-3-イル基、6-エチル-ピリジン-N-オキシド-3-イル基、2-プロピルーピリジン-N-オキシドー3-イル基、4-プロピルー ピリジン-N-オキシド-3-イル基、5-プロピルーピリジン-N-オキシド - 3 - イル基、 6 - プロピルーピリジン-N-オキシド-3-イル基、 2 - フル オローピリジンーN-オキシドー3-イル基、4-フルオローピリジン-N-オ キシドー3-イル基、5-フルオローピリジン-N-オキシドー3-イル基、6 ーフルオローピリジン-N-オキシドー3-イル基、2-クロローピリジン-N -オキシド-3-イル基、4-クロローピリジン-N-オキシド-3-イル基、

3 75/02507

5-クロローピリンノ-N-オキシド-3-イル基、6-クロローピリジン-N ーオキシドー3ーイル基、2ープロモーピリジンーNーオキシドー3ーイル基、 4-プロモーピリジン-N-オキシド-3-イル基、5-プロモーピリジン-N ーオキシドー3-イル基、6-プロモーピリジン-N-オキシドー3-イル基、 2-メチルーピリジン-N-オキシド-4-イル基、3-メチルーピリジン-N -オキシド-4-イル基、2-エチルーピリジン-N-オキシド-4-イル基、 3-エチルーピリジン-N-オキシド-4-イル基、2-プロピルーピリジン-N-オキシド-4-イル基、3-プロピル-ピリジン-N-オキシド-4-イル 基、2-フルオローピリジン-N-オキシド-4-イル基、3-フルオローピリ ジン-N-オキシドー4-イル基、2-クロローピリジン-N-オキシドー4-イル基、3-クロローピリジン-N-オキシドー4-イル基、2-プロモーピリ ジンーN-オキシドー4ーイル基、3-プロモーピリジン-N-オキシドー4-イル基、2,3-ジメチルチエニル基、2,4-ジメチルチエニル基、2,5-ジメチルチエニル基、2,3-ジフルオロチエニル基、2,4-ジフルオロチエ ニル基、2,5-ジフルオロチエニル基、2,3-ジクロロチエニル基、2,4 - ジクロロチエニル基、2, 5 - ジクロロチエニル基、2, 3 - ジブロモチエニ ル基、2,4-ジプロモチエニル基、2,5-ジプロモチエニル基、メチルエチ ル置換チエニル基、2,3-ジメチルフラニル基、2,4-ジメチルフラニル基、 2,5-ジメチルフラニル基、2,3-ジフルオロフラニル基、2,4-ジフル オロフラニル基、2,5ージフルオロフラニル基、2,3ージクロロフラニル基、 2, 4-ジクロロフラニル基、2, 5-ジクロロフラニル基、2, 3-ジプロモ フラニル基、2,4-ジプロモフラニル基、2,5-ジプロモフラニル基、メチ ルエチル置換フラニル基、2,3-ジメチルピロリル基、2,4-ジメチルピロ リル基、2,5-ジメチルピロリル基、2,3-ジフルオロピロリル基、2,4 - ジフルオロピロリル基、2,5-ジフルオロピロリル基、2,3-ジクロロピ ロリル基、2,4-ジクロロピロリル基、2,5-ジクロロピロリル基、2,3 - ジプロモピロリル基、2, 4 - ジプロモピロリル基、2, 5 - ジプロモピロリ ル基、メチルエチル置換ピロリル基、2-(4,5-ジメチル)イミダブリル基、

2- (4, 5-ジフルオロ) イミダゾリル基、2-(4, 5-ジクロロ) イミダ ゾリル基、2-(3,4-ジブロモ)イミダゾリル基、メチルエチル置換イミダ プリル基、1-(3, 4-ジメチル)ピラブリル基、1-(3, 4-ジフルオロ) ピラゾリル基、1-(3,4-ジクロロ)ピラゾリル基、1-(3,4-ジブロ モ)ピラブリル基、メチルエチル置換ピラブリル基、3-(4,5-ジメチル) イソチアゾリル基、3-(4,5-ジフルオロ)イソチアゾリル基、3-(4, 5-ジクロロ)イソチアゾリル基、3-(4,5-ジブロモ)イソチアゾリル基、 メチルエチル置換イソチアゾリル基、3-(4,5-ジメチル)イソキサゾリル 基、3-(4,5-ジフルオロ)イソキサゾリル基、3-(4,5-ジクロロ) イソキサブリル基、3-(4,5-ジプロモ)イソキサブリル基、メチルエチル 置換イソキサゾリル基、2-(3,4-ジメチル)ピリジル基、2-(3,5-ジメチル) ピリジル基、2-(3,6-ジメチル) ピリジル基、3-(2,4-ジメチル)ピリジル基、3-(2,5-ジメチル)ピリジル基、3-(2,6-ジメチル)ピリジル基、3-(4,5-ジメチル)ピリジル基、3-(4,6-ジメチル)ピリジル基、3-(5,6-ジメチル)ピリジル基、4-(2,3-ジメチル)ピリジル基、4-(2,5-ジメチル)ピリジル基、4-(2,6-ジメチル)ピリジル基、4-(3,5-ジメチル)ピリジル基、2-(3,4-ジフルオロ)ピリジル基、2-(3,5-ジフルオロ)ピリジル基、2-(3, 6-ジフルオロ)ピリジル基、3-(2,4-ジフルオロ)ピリジル基、3-(2, 5-ジフルオロ)ピリジル基、3-(2, 6-ジフルオロ)ピリジル基、3 - (4,5-ジフルオロ)ピリジル基、3-(4,6-ジフルオロ)ピリジル基、 3-(5,6-ジフルオロ)ピリジル基、4-(2,3-ジフルオロ)ピリジル 基、4-(2,5-ジフルオロ)ピリジル基、4-(2,6-ジフルオロ)ピリ ジル基、4-(3,5-ジフルオロ)ピリジル基、2-(3,4-ジクロロ)ピ リジル基、2-(3,5-ジクロロ)ピリジル基、2-(3,6-ジクロロ)ピ リジル基、3-(2,4-ジクロロ)ピリジル基、3-(2,5-ジクロロ)ピ リジル基、3-(2,6-ジクロロ)ピリジル基、3-(4,5-ジクロロ)ピ リジル基、3-(4,6-ジクロロ)ピリジル基、3-(5,6-ジクロロ)ピ

リジル基、4-(2, 3-ジクロロ)ピリジル基、4-(2, 5-ジクロロ)ピ リジル基、4-(2,6-ジクロロ)ピリジル基、4-(3,5-ジクロロ)ピ リジル基、2-(3,4-ジブロモ)ピリジル基、2-(3,5-ジブロモ)ピ リジル基、2-(3,6-ジプロモ)ピリジル基、3-(2,4-ジプロモ)ピ リジル基、3-(2,5-ジブロモ)ピリジル基、3-(2,6-ジブロモ)ピ リジル基、3-(4,5-ジプロモ)ピリジル基、3-(4,6-ジプロモ)ピ リジル基、3-(5,6-ジブロモ)ピリジル基、4-(2,3-ジブロモ)ピ リジル基、4-(2,5-ジプロモ)ピリジル基、4-(2,6-ジプロモ)ピ リジル基、4-(3,5-ジプロモ)ピリジル基、2-(3,5-ジメチル)ピ ラジニル基、2-(3,6-ジメチル)ピラジニル基、2-(5,6-ジメチル) ピラジニル基、2-(3,5-ジフルオロ)ピラジニル基、2-(3,6-ジフ ルオロ) ピラジニル基、2-(5,6-ジフルオロ) ピラジニル基、2-(3, 5-ジクロロ) ピラジニル基、2-(3,6-ジクロロ) ピラジニル基、2-(5, 6-ジクロロ) ピラジニル基、2-(3,5-ジプロモ) ピラジニル基、2 - (3, 6-ジプロモ) ピラジニル基、2-(5, 6-ジプロモ) ピラジニル基、 2- (4, 5-ジメチル) ピリミジニル基、2-(4, 6-ジメチル) ピリミジ ニル基、2-(5,6-ジメチル)ピリミジニル基、2-(4,5-ジフルオロ) ピリミジニル基、2-(4,6-ジフルオロ)ピリミジニル基、2-(5,6-ジフルオロ)ピリミジニル基、2-(4,5-ジクロロ)ピリミジニル基、2-(4,6-ジクロロ)ピリミジニル基、2-(5,6-ジクロロ)ピリミジニル 基、2-(4,5-ジプロモ)ピリミジニル基、2-(4,6-ジプロモ)ピリ ミジニル基、2-(5,6-ジプロモ)ピリミジニル基、3-(4,5-ジメチ ル) ピリダジニル基、3-(4,6-ジメチル) ピリダジニル基、3-(5,6 - ジメチル) ピリダジニル基、3-(4,5-ジフルオロ) ピリダジニル基、3 - (4, 6-ジフルオロ)ピリダジニル基、3-(5, 6-ジフルオロ)ピリダ ジニル基、3-(4,5-ジクロロ)ピリダジニル基、3-(4,6-ジクロロ) ピリダジニル基、3-(5,6-ジクロロ)ピリダジニル基、3-(4,5-ジ プロモ) ピリダジニル基、3-(4,6-ジブロモ) ピリダジニル基、3-(5.

6-ジプロモ)ピリダジニル基、2-(1,3-ジメチル)インドリジニル基、 2-(1,5-ジメチル)インドリジニル基、2-(1,6-ジメチル)インド リジニル基、2-(1, 7-ジメチル)インドリジニル基、2-(1, 8-ジメ チル)インドリジニル基、2-(3,5-ジメチル)インドリジニル基、2-(3, 6-ジメチル) インドリジニル基、2-(3, 7-ジメチル) インドリジニ ル基、2-(3,8-ジメチル)インドリジニル基、2-(5,6-ジメチル) インドリジニル基、2-(5,7-ジメチル)インドリジニル基、2-(5,8 - ジメチル) インドリジニル基、2-(6,8-ジメチル) インドリジニル基、 2-(7,8-ジメチル)インドリジニル基、2-(1,3-ジフルオロ)イン ドリジニル基、2-(1,5-ジフルオロ)インドリジニル基、2-(1,6-ジフルオロ)インドリジニル基、2-(1,7-ジフルオロ)インドリジニル基、 2-(1,8-ジフルオロ)インドリジニル基、2-(3,5-ジフルオロ)イ ンドリジニル基、2-(3,6-ジフルオロ)インドリジニル基、2-(3,7 - ジフルオロ) インドリジニル基、2-(3,8-ジフルオロ) インドリジニル 基、2-(5,6-ジフルオロ)インドリジニル基、2-(5,7-ジフルオロ) インドリジニル基、2-(5,8-ジフルオロ)インドリジニル基、2-(6, 8-ジフルオロ) インドリジニル基、2-(7,8-ジフルオロ) インドリジニ ル基、2-(1,3-ジクロロ)インドリジニル基、2-(1,5-ジクロロ) インドリジニル基、2-(1,6-ジクロロ)インドリジニル基、2-(1,7 - ジクロロ) インドリジニル基、2-(1,8-ジクロロ) インドリジニル基、 2-(3.5-ジクロロ)インドリジニル基、2-(3.6-ジクロロ)インド リジニル基、2-(3,7-ジクロロ)インドリジニル基、2-(3,8-ジク ロロ) インドリジニル基、2-(5,6-ジクロロ) インドリジニル基、2-(5. 7-ジクロロ) インドリジニル基、2-(5,8-ジクロロ) インドリジニ ル基、2-(6,8-ジクロロ)インドリジニル基、2-(7,8-ジクロロ) インドリジニル基、2-(1,3-ジプロモ)インドリジニル基、2-(1,5 - ジプロモ) インドリジニル基、2-(1,6-ジプロモ) インドリジニル基、 2-(1, 7-ジプロモ)インドリジニル基、2-(1, 8-ジプロモ)インド

リジニル基、2-(3,5-ジブロモ)インドリジニル基、2-(3,6-ジブ ロモ) インドリジニル基、2-(3,7-ジプロモ) インドリジニル基、2-(3, 8-ジプロモ) インドリジニル基、2-(5, 6-ジプロモ) インドリジニ ル基、2-(5, 7-ジプロモ)インドリジニル基、2-(5, 8-ジプロモ) インドリジニル基、2-(6,8-ジプロモ)インドリジニル基、2-(7,8 - ジプロモ) インドリジニル基、1-(2,3-ジメチル) インドリル基、1-(2, 4-ジメチル) インドリル基、1-(2, 5-ジメチル) インドリル基、 1-(2,6-ジメチル)インドリル基、1-(2,7-ジメチル)インドリル 基、1-(2,3-ジフルオロ)インドリル基、1-(2,4-ジフルオロ)イ ンドリル基、1-(2,5-ジフルオロ)インドリル基、1-(2,6-ジフル オロ) インドリル基、1-(2,7-ジフルオロ) インドリル基、1-(2,3 - ジクロロ) インドリル基、1-(2,4-ジクロロ) インドリル基、1-(2, 5-ジクロロ) インドリル基、1-(2,6-ジクロロ) インドリル基、1-(2, 7-ジクロロ) インドリル基、1-(2,3-ジプロモ) インドリル基、1 - (2, 4-ジプロモ)インドリル基、1-(2, 5-ジプロモ)インドリル基、 1-(2,6-ジプロモ)インドリル基、1-(2,7-ジプロモ)インドリル 基、2-(3,4-ジメチル)キノリル基、2-(3,5-ジメチル)キノリル 基、2-(3,6-ジメチル)キノリル基、2-(3,7-ジメチル)キノリル 基、2-(3,8-ジメチル)キノリル基、2-(4,5-ジメチル)キノリル 基、2-(4,6-ジメチル)キノリル基、2-(4,7-ジメチル)キノリル 基、2-(4,8-ジメチル)キノリル基、2-(5,6-ジメチル)キノリル 基、2-(5,7-ジメチル)キノリル基、2-(5,8-ジメチル)キノリル 基、2-(6,7-ジメチル)キノリル基、2-(6,8-ジメチル)キノリル 基、2-(7,8-ジメチル)キノリル基、2-(3,4-ジフルオロ)キノリ ル基、2-(3,5-ジフルオロ)キノリル基、2-(3,6-ジフルオロ)キ ノリル基、2-(3,7-ジフルオロ)キノリル基、2-(3,8-ジフルオロ) キノリル基、2-(4,5-ジフルオロ)キノリル基、2-(4,6-ジフルオ ロ) キノリル基、2-(4,7-ジフルオロ)キノリル基、2-(4,8-ジフ

ルオロ)キノリル基、2-(5,6-ジフルオロ)キノブル基、2-(5,7-ジフルオロ)キノリル基、2-(5,8-ジフルオロ)キノリル基、2-(6, 7-ジフルオロ)キノリル基、2-(6,8-ジフルオロ)キノリル基、2-(7,8-ジフルオロ)キノリル基、2-(3,4-ジクロロ)キノリル基、2-(3, 5-ジクロロ) キノリル基、2-(3, 6-ジクロロ) キノリル基、2-(3, 7-ジクロロ)キノリル基、2-(3, 8-ジクロロ)キノリル基、2-(4, 5-ジクロロ) キノリル基、2-(4, 6-ジクロロ) キノリル基、2-(4, 7-ジクロロ)キノリル基、2-(4, 8-ジクロロ)キノリル基、2-(5, 6-ジクロロ) キノリル基、2-(5, 7-ジクロロ) キノリル基、2-(5, 8-ジクロロ) キノリル基、2-(6, 7-ジクロロ) キノリル基、2-(6, 8-ジクロロ) キノリル基、2-(7, 8-ジクロロ) キノリル基、2-(3, 4-ジプロモ)キノリル基、2-(3, 5-ジプロモ)キノリル基、2-(3,6-ジブロモ)キノリル基、2-(3,7-ジプロモ)キノリル基、2-(3, 8-ジプロモ)キノリル基、2-(4, 5-ジプロモ)キノリル基、2-(4, 6-ジブロモ) キノリル基、2-(4, 7-ジプロモ) キノリル基、2-(4, 8-ジプロモ)キノリル基、2-(5, 6-ジプロモ)キノリル基、2-(5, 7-ジブロモ) キノリル基、2-(5, 8-ジプロモ) キノリル基、2-(6, 7-ジブロモ) キノリル基、2-(6, 8-ジプロモ) キノリル基、2-(7, 8-ジプロモ) キノリル基、3-(4, 5-ジメチル) シンノリニル基、 3-(4,6-ジメチル)シンノリニル基、3-(4,7-ジメチル)シンノリ ニル基、3-(4.8-ジメチルシンノリニル基、3-(5,6-ジメチル)シ ンノリニル基、3-(5,7-ジメチル)シンノリニル基、3-(5,8-ジメ チル) シンノリニル基、3-(6,7-ジメチルシンノリニル基、3-(6,8 - ジメチル) シンノリニル基、3-(7,8-ジメチルシンノリニル基等を意味 し、好ましくは3-メチルー2-ピリジニル基、4-メチルー2-ピリジニル基、 5-メチル-2-ピリジニル基、6-メチル-2-ピリジニル基、3-フルオロ - 2 - ピリジニル基、4 - フルオロー2 - ピリジニル基、5 - フルオロー2 - ピ リジニル基、6-フルオロー2-ピリジニル基、2-フルオロー3-ピリジニル

WO 95/02589 ____

基、4-フルオロー3-ピリジニル基、5-フルオロー3-ピリジニル基、6-フルオロー3-ピリジニル基等である。

「ヒドロキシアルキル基」とは、ヒドロキシ基を有する炭素数1乃至5のアルキル基を意味し、具体的にはヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基、ヒドロキシエチル基、ヒドロキシオリプロピル基等であり、好ましくはヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基等である。

「アリールオキシアルキル基」とは、アリールオキシ基を有する炭素数1乃至 5のアルキル基を意味し、具体的にはフェニルオキシメチル基、フェニルオキシ エチル基、ネイルオキシプロピル基、フェニルオキシイソプロピル基、1-ナフチルオキシプロピル基、1-ナフチルオキシプロピル基、1-ナフチルオキシプロピル基、1-ナフチルオキシプロピル基、2-ナフチルオキシエチル基、2-ナフチルオキシエチル基、2-ナフチルオキシエチル基、0-ビフェニルオキシイソプロピル基、0-ビフェニルオキシエチル基、m-ビフェニルオキシイソプロピル基、m-ビフェニルオキシイソプロピル基、m-ビフェニルオキシメチル基、m-ビフェニルオキシプロピル基、p-ビフェニルオキシプロピル基、p-ビフェニルオキシプロピル基、p-ビフェニルオキシプロピル基、p-ビフェニルオキシプロピル基、p-ビフェニルオキシプロピル基、p-ビフェニルオキシプロピル基、p-ビフェニルオキシプロピル基、p-ビフェニルオキシイソプロピル基等であり、好ましくはフェニルオキシメチル基、フェニルオキシイソプロピル基等である。

「アリールアミノ基」とは、具体的にはフェニルアミノ基、1-ナフチルアミノ基、2-ナフチルアミノ基、o-ビフェニルアミノ基、m-ビフェニルアミノ基、p-ビフェニルアミノ基等であり、好ましくはフェニルアミノ基である。

「低級アルキル基もしくはハロゲン原子で置換されてもよいアリールアミノ基」は、前記のごとき「低級アルキル基」及び「ハロゲン原子」から選ばれる1~3個の置換基で置換されてもよい「アリールアミノ基」を意味し、置換アリール部分の具体的な例は置換アリール基として前記例示のものを参照する。

「アリールオキシ基」とは、具体的にはフェニルオキシ基、1-ナフチルオキシ基、2-ナフチルオキシ基、o-ビフェニルオキシ基、m-ビフェニルオキシ

WO 95/02589 PCT/JP93/00992

基、p-ビフェニルオキシ基等であり、好ましくはフェールオキシ基である。

「低級アルキル基もしくはハロゲン原子で置換されてもよいアリールオキシ基」は、前記のごとき「低級アルキル基」及び「ハロゲン原子」から選ばれる1~3個の置換基で置換されてもよい「アリールオキシ基」を意味し、置換アリール部分の具体的な例は置換アリール基として前記例示のものを参照する。

「 $-(CH_2)_1$ $-O-(CH_2)_m$ $-O-(CH_2)_n$ -で表される基」とは、具体的には $-CH_2$ $-O-CH_2$ $-O-CH_2$ -O-CH

「製薬上許容しうる塩」とは、例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸塩等の各種無機酸付加塩;酢酸塩、プロピオン酸塩、コハク酸塩、グリコール酸塩、乳酸塩、リンゴ酸塩、酒石酸塩、クエン酸、マレイン酸塩、フマール酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩、アスコルビン酸塩等の各種有機酸付加塩;アスパラギン酸塩、グルタミン酸塩等の各種アミノ酸との塩等が含まれるが、これらに限定されるものではない。また、一般式[1]、[3']、[4']、[5']、[8']又は[9']で示される化合物は1個、または2個以上の不斉炭素を有することがあり、不斉炭素が1個の場合は、純粋な光学活性体、その任意の割合の混合物、あるいはラセミ体が存在し、また不斉炭素が2個以上場合には、光学的に純粋なジアステレオマー、そのラセミ体、あるいは、それらの組合せ、及び比率が任意の混合物が存在しうる。更に、化合物[1]はアミジン部の二重結合の配置によりE体、及びZ体の立体異性体が存在する。更に、化合物[1]のアミジン部には、共鳴構造が存在しうる。本発明は、これら全ての異性体の形態を包含する。

化合物 [I] を医薬製剤として使用する場合、通常、それ自体公知の薬理学的に許容される担体、賦形剤、希釈剤、増量剤、崩壊剤、安定剤、保存剤、緩衝剤、乳化剤、芳香剤、着色剤、甘味剤、粘稠剤、矯味剤、溶解補助剤、その他の添加

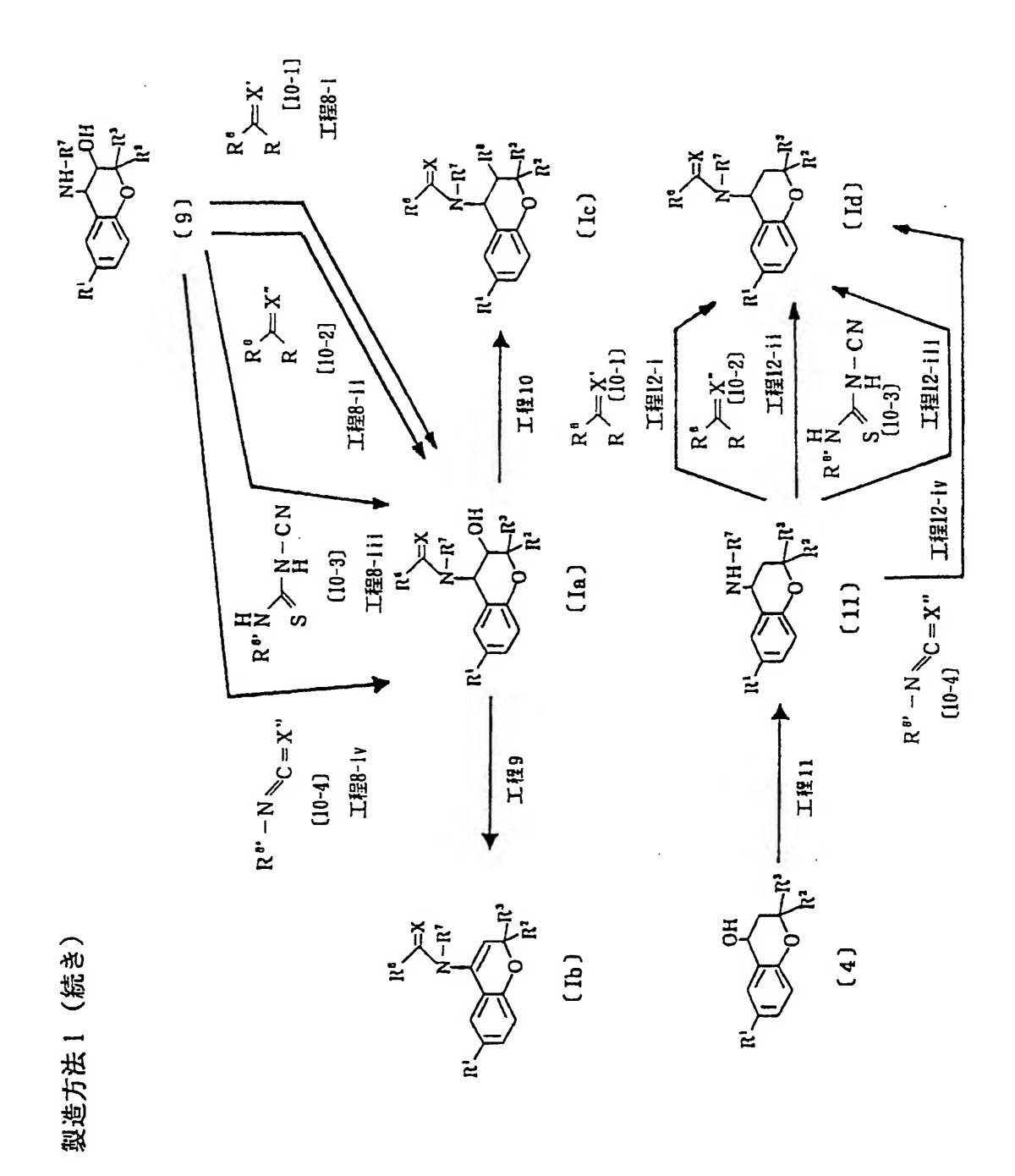
VV 95/02507

剤、具体的には水、植物油、エタノール、ベンジルアルコール又はヒドロキシプ ロピルアルコールのようなアルコール、ポリエチレングリコール、グリセロール トリアセテート、ゼラチン、ラクトース、でんぷん等のような炭水化物、ステア リン酸マグネシウム、タルク、ラノリン、ワセリン、乳糖、白糖、ブドウ糖、マ ンニット、ソルビット、結晶セルロース、アラビアゴム、デキストリン、プルラ ン、ケイ酸アルミニウム、リン酸カルシウム、ワックス類、ホウ酸、DLロイシ ン、脂肪酸ナトリウム、ラウリル硫酸マグネシウム、デキストリン、ヒドロキシ プロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、マクロゴール、カルナウバ ロウ、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレングリコール、カカオ脂、ラ ウリン酸、レシチン、グリセリン、パラオキシ安息香酸ナトリウム、安息香酸ナ トリウム、サリチル酸、ソルビン酸カリウム等と混合して錠剤、丸剤、散剤、顆 粒剤、坐剤、注射剤、点眼剤、液剤、カプセル剤、トローチ剤、エアゾール剤、 エリキシル剤、懸濁剤、乳剤、シロップ剤等の形態により経口又は非経口的に投 与することができる。投与量は、疾患の種類及び程度、投与する化合物並びに投 与経路、患者の年齢、性別、体重等により変わり得るが、経口投与の場合、通常、 成人1日当たり化合物[I]を0.001~1000mg特に0.1~100m gを投与するのが好ましい。

次に、これらクロマン化合物の製造方法について述べるが、本発明化合物の製造方法は例示の製造方法に限定されるものではないことは勿論である。

以下、フローを示し、更に詳しく説明する。

25



26

WO 95/02589 PCT/JP93/00992

一般製法

工程 1

2ーヒドロキシアセトフェノン(化合物 [1])(R¹は前述の通りである)と化合物 [2](R²及びR³は前述の通りである)をピロリジン、ピペリジン、モルホリン等の二級アミンの存在下に、ベンゼン、トルエン、キシレン等の溶媒中でディーンースターク(Dean-stark)の装置を用い、遊離する水を除去しながら加熱遺流することによって、4ークロマノン(化合物 [3])(R¹、R²及びR³は前述の通りである)を製造することができる。本反応においては酢酸、安息香酸、pートルエンスルホン酸等の酸触媒を少量添加することによってより好ましい結果を与える場合が多い。また化合物 [2]と二級アミンから常法によってエナミンを調製し、これと化合物 [1]を反応させることによって化合物 [3]を製造することもできる。用いる化合物 [1]はそれ自体市販のものが多いが、市販でない場合はpー置換フェノールからフリーデル・クラフト反応もしくはフリース転位によってオルト位をアセチル化することによって調製することができる。

工程2

化合物 [3] をメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン好ましくはメタノール、エタノール等のアルコール性溶媒中、冷却下乃至室温にて水素化ホウ素ナトリウム等の還元剤を用いて還元することにより4ークロマノール(化合物 [4])(R¹、R²及びR³は前述の通りである)を得ることができる。

工程3

化合物 [4]をpートルエンスルホン酸、カンファースルホン酸等の酸性触媒の存在下にベンゼン、トルエン、キシレン等の溶媒中でディーンースターク(Dean-stark)の装置を用い、遊離する水を除去しながら加熱還流することによって、もしくは無水酢酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホニルクロライド、トリフルオロメタンスルホニルクロライド、pートルエンスルホニルクロライド等を用いて化合物 [4]の水酸基をアセチル基、トリフルオロアセチル基、メタンスルホニル基、トリフルオロメタンスルホニル基、pートルエンスルホニル基等に

10 75/02507

活性化し、トリエアルアミン、N-メチルモルホリン、ジアザビシクロウンデセン等の塩基を用いて、特に好ましくはジアザビシクロウンデセンを用いて脱離せしめることによりクロメン(化合物 [5]) (R^1 、 R^2 及び R^3 は前述の通りである)を製造することができる。

また、化合物 [5] は以下のようにして製造することもできる。(工程 4 - 工程 5)

工程4

化合物[2]とリチウムアセチリドもしくはナトリウムアセチリド等のアルカ リ金属アセチリドから公知の方法(例えば、ジャーナル オプ オーガニック ケミストリー (J. Org. Chem) 33, 778 (1968) 、シンセティク コミュニケー ション (Synth. Commun.) 18, 131 (1988) 等に記載される方法) を準用して調 製されるプロパルギルアルコール(化合物 [6]) (R² 及びR³ は前述の通り である)と、p-置換フルオロベンゼンを水素化ナトリウム、炭酸ナトリウム、 炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等の塩基の存在下に、ジ オキサン、アセトニトリル、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド等の 溶媒中で室温乃至加熱下に、特に好ましくは60℃乃至140℃にて反応させア セチレン誘導体(化合物 [7]) $(R^1, R^2 及 UR^3 は前述の通りである) を$ 製造することができる。また化合物 [6] の水酸基をアセチルオキシ基、トリフ ルオロアセチルオキシ基、メタンスルホニルオキシ基、トリフルオロメタンスル ホニルオキシ基、p-トルエンスルホニルオキシ基、もしくは塩素原子、臭素原 子等の活性脱離基に変換し、これとp-置換フェノールをベンゼン、トルエン、 塩化メチレン、クロロホルム、エーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ア セトニトリル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドのような非プロト ン性溶媒、メタノール、エタノール等のアルコール性溶媒、もしくはこれらの混 合溶媒中、ピリジン、Nーメチルモルホリン、トリエチルアミン、水素化ナトリ ウム、苛性ソーダ、重曹、炭酸ソーダ等の塩基の存在下に反応せしめることによ っても化合物 [7] が製造される。

工程5

WO 95/02589 PCT/JP93/00992

化合物 [7] をベンゼン、トルエン、アセトニトリル、N, N-ジメチルアニリン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等、それ自体反応を阻害しない溶媒中、特に好ましくは、ジメチルアニリン、ジメチルスルホキシド中加熱下に、好ましくは<math>100万至180 Cに加熱することにより化合物 [5] を製造することができる。また、化合物 [5] には特開平3-66681 号公報に記載されるが如くそれ自体公知のものがあり、その場合にはそれに記載される方法に従って製造することができる。

工程 6

化合物 [5] をクロロホルム、塩化メチレンもしくはエーテルのごとき溶媒中、冷却下乃至加熱下に、特に好ましくは氷冷下乃至室温にて、mークロロ過安息香酸、過酢酸等の酸化剤によって酸化することにより3,4ーエポキシクロマン(化合物 [8])(R¹、R²及びR³は前述の通りである)を製造することができる。また、化合物 [5] から化合物 [8]への変換は複数の工程によって行うこともできる。即ち化合物 [5] を塩化メチレン、クロロホルム、エーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、メタノール、エタノール等の溶媒と水の混合溶媒中、Nープロモスクシンイミド等によってプロムヒドリン体へ変換し、この化合物から苛性ソーダ等の塩基によって臭化水素を除去し化合物 [8] を得ることができる。さらに、光学活性な化合物 [8] の製造についてはジャーナル オブ アメリカンケミカル ソサイアティー(J.Am.Chem.Soc.) 1991, 113, 7063. に記載されるがごときMn(III)ーサーレン(Salen)錯体等によって化合物 [5]を立体選択的に酸化することによって製造することができる。

工程7

化合物 [8] をメタノール、エタノール、テトラヒドロフランもしくはジオキサン等の有機溶媒中、特に好ましくはメタノール、エタノール等のアルコール性溶媒中、冷却下乃至加熱下にアンモニア水又は低級アルキルアミンで開環させ 4 ーアミノー 3 ークロマノール(化合物 [9])(R^1 、 R^2 、 R^3 及び R^7 は前述の通りである)を得ることができる。

工程 8 - i

ョーロッパ公開特許公報(EP0388528A)、オーガニク ファンクショナル グループ プレパレーション(Organic Functional group preparations)2nd. vol. 3. chap. 8. ACADEMIC PRESS, INC.)等に記載される方法を準用して調製されるイミデート(化合物 [10-1])(R[®] は前記のとおりであり、X[®] はN-CNであり、Rはハロゲン原子、低級アルコキシ基又はメチルチオ基、エチルチオ基等の低級アルキルチオ基を表す)と化合物 [9]をシンセシス(Synthesis)、1978、673.、シンセシス(Synthesis)、1980、213.、ジャーナル オブ オーガニック ケミストリー(J. Org. Chem.)、26. 412(1961).等に開示される方法に準じて反応させ化合物 [Ia]を合成することができる。即ち、ベンゼン、トルエン、塩化メチレン、トリエチルアミン、クロロホルム、エーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドのような非プロトン性溶媒、メタノール、エタノール等のアルコール性溶媒、もしくはこれらの混合溶媒中、特に好ましくはメタノール、エタノール等のアルコール性溶媒中、室温乃至加熱下に、特に好ましくは室温乃至80℃にて反応させ化合物 [Ia]を得ることができる。

工程 8 - ii

化合物 [Ia] は、アミド体(化合物 [10-2])(R⁶ は前記のとおりであり、X"は酸素原子又はイオウ原子であり、Rは前記のとおりである)をピリジン、ルチジン、トリエチルアミン等の塩基の存在下乃至非存在下に、クロロホルム、塩化メチレン等の溶媒中又は溶媒を用いずに、エステル、酸ハライド又は酸無水物と化合物 [9] を氷冷下乃至加温下にて反応させることにより得ることができる。

工程8-iii

化合物 [Ia] は、チオウレア化合物 [10-3] (R は低級アルキル基もしくはハロゲン原子で置換されてもよいアリール基である)と化合物 [9] をジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、アセトニトリル又はジクロロメタン等の有機溶媒中、カルボジイミド好ましくは1-(3-ジメチルアミノプロピル)

WO 95/02589 PCT/JP93/00992

- 3 - エチルカルホンイミドの存在下で反応させて得ることができる。

工程 8 - iv

化合物 [Ia] は、イソシアネート(化合物 [10-4])(R『及びX"は前記のとおりである)と化合物 [9] をメタノール、エタノール等のアルコール類、テトラヒドロフラン又はジオキサン等の有機溶媒中、特に好ましくはメタノール、エタノール等のアルコール類中、室温乃至加温下にて反応させて得ることができる。

工程9

化合物 [Ib] は化合物 [Ia] からジャーナル オブ メディシナル ケミストリー (J. Med. Chem.),1990,33,2667.に示された方法を準用して、もしくは Pートルエンスルホン酸等の酸性触媒の存在下にベンゼン、トルエン、キシレン等の溶媒中でのDean-Starkの装置を用いた通常の脱水法によって、もしくは 3 一位の水酸基をメタンスルホニル、トリフルオロメタンスルホニル等によって活性化し、塩基性条件下に脱離せしめることによって合成することができる。

工程10

化合物 [Ic] (R®はアルカノイルオキシ基又はホルミルオキシ基である)は化合物 [Ia] の水酸基を通常用いる方法によってアルカノイル化又はホルミル化することによって製造することができる。即ち、化合物 [Ia] のアルカノイル化はピリジン、ルチジン、トリエチルアミン等の塩基の存在下にクロロホルム、塩化メチレン等の溶媒中で、又は溶媒を用いずに、酸クロライド又は酸無水物と化合物 [Ia] を氷冷下乃至室温にて反応させることにより達成することができる。また、化合物 [Ia] のホルミル化は塩化メチレン、クロロホルム等のそれ自体反応を阻害しない溶媒中、還流下にギ酸及び無水酢酸で処理することにより達成することができる。

工程11

 R^7 が水素原子である4-7ミノクロマン(化合物 [11]) (R^1 、 R^2 及 UR^3 は前述の通りである)は化合物 [4] から特開平 2-1 3 4 3 5 7 号公報 に記載される方法を準用し、もしくはこれの変法を用いて合成される。即ち、化

WO 95/02589

合物 [4] の水酸素をメタンスルホニルオキシ基、ドリフルオロメタンスルホニルオキシ基、p-トルエンスルホニルオキシ基、もしくは塩素原子、臭素原子等の活性脱離基に変換し、これとアジ化ナトリウムを反応させ、さらに亜鉛末、鉄粉等で還元することにより製造される。

R⁷ が低級アルキル基である化合物 [11] (R¹、R² 及びR³ は前述の通りである)はR⁷ が水素原子である化合物 [11] と低級アルキル基に対応するアルデヒドを、ベンゼン、トルエン、メタノール、エタノール等のそれ自体反応を阻害しない溶媒中で反応させることによりイミンを生成せしめ、これを還元することにより製造することによる。還元はパラジウム触媒、ニッケル触媒、白金触媒等の存在下、好ましくはパラジウム炭素を触媒に用いて1~10気圧、好ましくは1~3気圧で酢酸、塩酸等の酸の存在下又は非存在下にそれ自体反応を阻害しない溶媒中好ましくはメタノール、エタノールのごときアルコール性溶媒中で行うことができる。また、イミンの還元はハイドライド系還元剤、好ましくは水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウムを用いてメタノール、エタノールのようなアルコール性溶媒中、テトラヒドロフランのような非プロトン性溶媒中、酢酸、トリフルオロ酢酸、塩酸等の酸の存在下もしくは非存在下に冷却乃至加温下に行うこともできる。

工程12

化合物 [Id] (R¹、R²、R³、R°及びR¹は前述の通りである)は、 化合物 [11] と化合物 [10-i] 乃至化合物 [10-iv] を反応させること により製造される。本反応は基本的には化合物 [9] から化合物 [Ia] への反 応と同じであり工程 8 に示した各反応を適応することができる。

以下に実施例を挙げて、本発明を更に具体的に示す。

実施例1

i) 特開平3-66681号公報に記載される6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-3, 4-エポキシー2-メトキシメチルー2-メチルー2H-1-ベンソピランのジアステレオマー混合物3.253gを、エタノール50m1に溶解し氷冷下に28%アンモニア水溶液50m1を加えた。室温にて4日間撹拌した後に溶媒

を減圧留去しt-4-アミノー6-シアノー3, 4-シヒドローェー3-ヒドロキシー2-メトキシメチルー2-メチルー2H-1-ベンゾピランのジアステレオマー混合物を3.5g得た。

ii) t-4-rミノー6-シアノー3, 4-ジヒドローr-3-ヒドロキシー2-メトキシメチルー2-メチルー2H-1-ベンゾピランのジアステレオマー混合物 2 gをジオキサン8 m 1-水 6 m 1 に溶解し、炭酸水素ナトリウム 4 4 0 mg 加え氷冷撹拌下にカルボベンゾキシクロライド 2. 2 m 1 を加えた。室温にて 4 時間撹拌した後に、反応液に酢酸エチルを加え重曹水、食塩水で順次洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:n+1 で精製分離することによって低極性の 1-1 で酢酸エチル・1-1 で低極性の 1-1 ではないボニルアミノー1-1 ではないでにないでです。 1-1 ではないでは、1-1 ではないでは、1-1 ではないでは、1-1 ではないでは、1-1 ではないでは、1-1 では、1-1 では、1-1

A異性体

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 1.55(s. 3H), 3.33(s, 3H), 3.5-3.7(4H), 4.9-5.1(2H), 5.21(2H), 6.87(d, 1H), 7.3-7.5(7H), 7.58(d, 1H).

B異性体

- ¹H NMR(CDCl₃/ppm)δ 1.22(s. 3H). 3.4-3.8(3H). 3.42(s. 3H). 4.01(d. J=9.0Hz. 1H). 4.86(t. J=9.0Hz. 1H). 5.1-5.3(3H). 6.88(d. 1H). 7.3-7.6(7H).
- iii) t-4-ベンジルオキシカルボニルアミノー6-シアノー3, 4-ジヒドローc-3-ヒドロキシーr-2-メトキシメチルー2-メチルー2H-1-ベンゾピラン(A異性体)1. 05gをメタノール15m1に溶解し、10%パラジウム炭素105mgを加え、常温常圧の水素雰囲気下に4時間撹拌した。触媒を濾別し溶媒を減圧留去することによってt-4-アミノー6-シアノー3, 4

WU 95/025 9 PC1/JP93/00992

-ジヒドローc - - ヒドロキシーr-2-メトキシメチルー2-メチルー2H -1-ベンゾピラン(A異性体)670mgを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 1.60(s, 3H), 3.34(s, 3H), 3.37(d, 1H),

3.52(d, J=9.7Hz. 1H), 3.63(d, J=9.7Hz. 1H), 3.84(d, 1H), 6.85(d, 1H), 7.43(1H), 7.86(1H).

同様にしてc-4-ベンジルオキシカルボニルアミノー6-シアノー3, 4-ジヒドローt-3-ヒドロキシーr-2-メトキシメチルー2-メチルー2H-1-ベングピラン(B異性体) 1. 13gからc-4-アミノー6-シアノー3, 4-ジヒドローt-3-ヒドロキシーr-2-メトキシメチルー2-メチルー2- H-1-ベングピラン(B異性体) 690mgを得た。

¹H NMR(CDC1₃/ppm) δ 1.22(s, 3H), 3.47(s, 3H), 3.6-3.8(4H), 6.87(d, 1H), 7.43(dd, 1H), 7.84(d, 1H).

実施例2

メチル N-シアノ-3-ピリジンカルボキシミデート508mg及び実施例1-i) で得られた t-4-アミノ-6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-r-3-ヒドロキシ-2-メトキシメチル-2-メチル-2H-1-ベンゾピランの異性体混合物804mgをメタノール1m1に加え室温にて3日間撹拌した。析出する沈澱物を濾取し、それをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=99:1-9:1)で精製分離することによって低極性の<math>N'-2アノーN-(6-2)アノー3, 4-3ピドローc-3-ヒドロキシーr-2-メトキシメチルー2ーメチルー2H-1ーベンゾピランーt-4-イル)-3ーピリジンカルボキサミジン(A異性体)メタノール付加体64mg、および高極性のN'-2アノーN-(6-2)アノー3, 4-3ピドローt-3-ヒドロキシーt-4-イル)-3ーピリジンカルボキサミジン(B異性体)メタノール付加体72mgを得た。

A異性体

融点216.1-217.2℃

- ¹H NMR(DMSO-d₈/ppm) δ 1.40(s. 3H), 3.16(d. J=5.3Hz. 3H /9/-ル),
- 3. 21(s. 3H). 3. 48(d. J=10.7Hz. 1H). 3. 68(d. J=10.7Hz. 1H).
- 3. 84(dd. J=5.7Hz. 1H), 4. 10(q, J=5.3Hz, 1H $\frac{1}{2}$ /- $\frac{1}{2}$), 5. 33(t, J=8.3Hz, 1H),
- 6.21(d. J=5.7Hz. 1H), 6.97(d. 1H), 7.6-7.7(2H), 7.81(s, 1H),
- 8.21(dd. 1H), 8.79(dd. 1H), 8.95(d, 1H), 9.55(d, J=8.3Hz, 1H).

B異性体

融点235.3-236.1℃

- ¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 1.17(s, 3H), 3.16(d. J=5.3Hz. 3H $\pm 4/-1$).
- 3. 34(s, 3H), 3. 47(d, J=10.7Hz, 1H), 3. 63(d, J=10.7Hz, 1H),
- 4. 1-4. 2(1H +1H 1/9/-N), 5. 26(t. 1H), 6. 11(d. 1H), 6. 98(d. 1H),
- 7.6-7.7(2H), 7.83(s, 1H), 8.25(d, 1H), 8.80(d, 1H), 9.00(s, 1H).
- 9.61(d, 1H).

実施例3

実施例 1-iii)で得られた t-4-rミノー $6-\nu$ アノー 3, $4-\nu$ ビドローc-3-ビドロキシーr-2-メトキシメチルー 2-メチルー 2H-1-ベンゾピラン(A異性体) 203 m g 及びメチル Nーシアノー 4-フルオロベンズイミデート 157 m g にメタノール 0.5 m 1 を加え、室温にて 5 日間撹拌した後に溶媒を減圧留去した。得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール= 97:3)に付し、さらにメタノールから結晶せしめ N'-シアノーNー(6- ν アノー 3, 4- ν ビドロー2-3ーヒドロキシー2-3ーンドー 31ーベングピランー 1-4ーイル) 1-4ーフルオロベンザミジン(A異性体) 189 m g を得た。

融点:140-169℃

- ¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 1.39(s, 3H), 3.20(s, 3H), 3.48(d, J=10.7Hz, 1H),
- 3.66(d, J=10.7Hz, 1H), 3.84(dd, 1H), 5.30(t, 1H), 6.18(d, 1H),
- 6.97(d, 1H), 7.45(t, 2H), 7.63(d, 1H), 7.72(s, 1H), 7.85(dd, 2H),
- 9.37(d, 1H).

同様にして c - 4 - アミノ - 6 - シアノ - 3, 4 - ジヒドロー t - 3 - ヒドロキ

シーr-2-メトキシメチルー2-メチルー2H-1-ベンゾピラン (B異性体) 206 m g 及びメチル N - シアノー4-フルオロベンズイミデート157 m g から N' - シアノーN - (6-シアノー3, 4-ジヒドローt-3-ヒドロキシーr-2-メトキシメチルー2-メチルー2H-1-ベンゾピランーc-4-イル) -4-フルオロベンザミジン (B異性体) 248 m g を 得た。

融点:250.4-251.0℃

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 1.16(s, 3H), 3.34(s, 3H), 3.47(d, J=10.7Hz, 1H).

3.62(d. J=10.7Hz, 1H), 4.1-4.2(1H), 5.24(t, 1H), 6.07(d. 1H),

6.98(d, 1H), 7.45(t, 2H), 7.64(dd, 1H), 7.72(s, 1H), 7.90(dd, 2H),

9.43(d, 1H).

実施例 4

5-シアノ-2-ヒドロキシアセトフェノン13.57gをトルエン120mlに溶解し、ピロリジン6m1、1、3-ジメトキシ-2-プロパノン15m1mえ1時間還流した。冷却後反応液を酢酸エチルにて希釈し、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: \wedge キサン=2:8)で精製することよって6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-2, 2-ジ(χ トキシメチル)-2H-1-ベンゾピラン-4-オン13.0gを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 2.95(s. 2H). 3.35(s. 6H). 3.55(d. J=10.3Hz, 2H).

3.60(d, J=10.3Hz, 2), 7.07(d, 1H), 7.68(1H), 8.14(1H).

実施例5

6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-2, 2-ジ(メトキシメチル)-2H-1-ベンゾピラン-4-オン12. 1gをメタノ-ル150m1に溶解させ、氷冷撹拌下に水素化ホウ素ナトリウム1. 96gを少しずつ加えた。 1.5時間撹拌した後に濃縮し、残渣に氷と酢酸エチルを加え水、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去することによって6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-2, 2-ジ(メトキシメチル)-2H-1-ベンゾピラン-4-オール11.5gを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 2.12(dd, J=5.3Hz, J=14.5Hz, 1H), 2.33(d, J=5.6Hz, 14.5Hz, 1H), 3.36(s, 3H), 3.41(s, 3H), 3.4-3.7(4H), 4.77(m, 1H), 6.92(d, 1H), 7.44(dd, 1H), 7.72(d, 1H).

実施例6

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.39(s. 6H), 3.55(d, J=10.2Hz, 2), 3.60(d, J=10.2Hz, 2H), 5.76(d, J=10.1Hz, 1H), 6.49(d, J=10.1Hz, 1H), 6.87(d, 1H), 7.25(d, 1H), 7.39(dd, 1H).

実施例7

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.27(s, 3H), 3.48(s, 3H), 3.57(d, J=10.3Hz, 1H), 3.70(d, J=10.3Hz, 1H), 3.71(s, 1H), 3.82(d, J=4.4Hz, 1H), 3.94(d, J=4.4Hz, 1H), 6.91(d, 1H), 7.53(dd, 1H), 7.65(d, 1H).

実施例8

6-シアノ-3, 4-エポキシ-3, 4-ジヒドロ-2, 2-ジ(メトキシメ

チル) -2H-1 ベンゾピラン3.04gをエタノール25mlに溶解し、氷冷下に28%アンモニア水溶液25mlを加え室温にて撹拌した。24時間後にアンモニア水溶液10mlを加え、さらに15時間撹拌した後に濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=95:5)で精製することによってトランス-4-アミノー6-シアノー3、4-ジヒドロ-2、2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシ-2H-1-ベンゾピラン2.87

¹H NMR(CDCl₃/ppm)δ 3.33(s. 3H). 3.48(s. 3H). 3.6-3.9(6H). 6.91(d. 1H). 7.43(dd. 1H). 7.92(d. 1H).

実施例9

gを得た。

トランスー4ーアミノー6ーシアノー3, 4ージヒドロー2, 2ージ(メトキシメチル)ー3ーヒドロキシー2Hー1ーベンゾピラン555mg及びエチルNーシアノー3ーピリジンカルボキシミデート524mgから実施例2と同様の反応操作によってN'ーシアノーNー[トランスー6ーシアノー3, 4ージヒドロー2, 2ージ(メトキシメチル)ー3ーヒドロキシー2Hー1ーベンゾピランー4ーイル]ー3ーピリジンカルボキサミジン577mgを得た。

融点:239℃<分解

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 3.20(s, 3H), 3.32(s, 3H), 3.5-3.8(4H), 4.19(d, 1H), 5.36(t, 1H), 6.3(1H), 6.98(d, 1H), 7.6-7.7(2H), 7.78(s, 1H), 8.25(1H), 8.79(dd, 1H), 8.99(d, 1H), 8.54(d, 1H).

実施例10

実施例5で得られた6-シアノ-3,4-ジヒドロ-2,2-ジ(メトキシメチル)-2H-1-ベンゾピラン-4-オール1.7gを塩化メチレン50m1に溶解し氷冷撹拌下にトリエチルアミン1.7m1及び塩化メタンスルホニル1m1を加え室温にて1日間撹拌した。反応液を水、重曹水、食塩水で順次洗浄し硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を留去することによって1.9gの油状物を得た。

得られた油状物1.8gをジメチルホルムアミド20m1に溶解し、氷冷撹拌下にアジ化ナトリウム0.41gを加え室温にて1日間撹拌した。反応液を水に

注ぎ、生成物を酢酸エチルで抽出し、洗浄乾燥後、溶媒を減圧留去することによって1.79gの油状物を得た。

得られた油状物 1. 6 8 gをアセトン 1 5 m 1 に溶解し氷冷下に濃塩酸 1. 2 m 1 及び亜鉛粉末 1 gを加え室温にて 2 時間撹拌した。固体を濾別し、濃縮して得られる残渣を 1 規定塩酸水溶液に溶解し、酢酸エチルで洗浄後、水層を重曹で塩基性にし酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を食塩水で洗浄し、乾燥濃縮後残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=97:3)に付し 4-r ミノー 6- シアノー 3 、4- ジヒドロー 2 、2- ジ (メトキシメチル) - 2 H - 1 - ベンゾピラン 8 5 3 m g を得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 1.73(dd, J=11.1Hz. 13.6Hz. 1H), 2.31(dd, J=5.8Hz,

- 13.6Hz. 1H), 3.35(s, 3H), 3.40(d, J=9.8Hz, 1H), 3.43(s, 3H),
- 3. 49(d, J=9.8Hz, 1H), 3. 56(s, 2H), 4. 03(dd, J=5.8Hz, 11. 1Hz, 1H),
- 6.90(d. 1H). 7.41(dd, 1H). 7.87(d, 1H).

実施例11

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 2.29(dd, J=4.4Hz, 14.8Hz, 1H), 2.43(dd, J=6.0Hz,

14.8Hz. 1H). 3.32(s. 3H). 3.40(s. 3H). 3.4-3.5(2H). 3.67(s. 2H).

5.48(dd. 1H), 6.98(d, J=8.5Hz, 1H), 7.4-7.5(2H), 7.80(d, 1H),

8.1-8.2(2H), 8.7-8.8(2H).

実施例12

特開平3-66681号公報に記載される方法に従って調製した6-シアノ-3,4-ジヒドロ-2-メトキシメチル-2-メチル-2H-1-ベンゾピラン-4-オールの異性体混合物4.3gから実施例10と同様にして4-アミノ-

1075/02507

6 ーシアノー3、 ージヒドロー2ーメトキシメチルー2ーメチルー2H-1ーベンゾピランの異性体混合物2.7gを得た。この異性体混合物2.4gをジオキサン20m1ー水1m1の混合溶媒に溶かし、氷冷撹拌下に二炭酸ジーtープチル2.3gを加え室温にて1時間撹拌した。反応液を濃縮し、得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=15:85-20:80)にて分離精製して4ーtertープチルオキシカルボニルアミノー6ーシアノー3、4ージヒドロー2ーメトキシメチルー2ーメチルー2H-1ーベンプピランの低極性異性体(A異性体)0.67gおよび高極性異性体(B異性体)0.66gを得た。

このA異性体 6 2 0 m g をジオキサン 4 m 1 に溶解し、ここへ 4 規定塩酸 (ジオキサン溶液) 5 m 1 を加え室温にて 1 5 時間撹拌した。溶媒を留去して得られる残渣を 1 規定塩酸水溶液に溶解し、酢酸エチルにて洗浄した。 1 規定苛性ソーダ水溶液によって塩基性にした水層から生成物を酢酸エチルによって抽出し、乾燥濃縮して、 4 - アミノー 6 - シアノー 3, 4 - ジヒドロー 2 - メトキシメチルー2 - メチルー2 H - 1 - ベンゾピラン (A異性体) 4 2 0 m g を結晶として得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 1.44(s, 3H), 1.56(br, 2H), 1.58(dd, J=11.2Hz, 13.5Hz, 1H), 2.39(dd, J=5.9Hz, 13.5Hz, 1H), 3.31(d, J=9.5Hz, 1H), 3.34(s, 3H), 3.39(d, J=9.5Hz, 1H), 4.00(dd, J=5.9Hz, 11.2Hz, 1H), 6.84(d, 1H), 7.41(dd, 1H), 7.86(1H),

同様にして4-tert-ブチルオキシカルボニルアミノ-6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-2-メトキシメチル-2-メチル-2H-1-ベンゾピランの高 極性異性体(B異性体) 620mgから油状の4-アミノ-6-シアノ-3, 4 -ジヒドロ-2-メトキシメチル-2-メチル-2H-1-ベンゾピラン(B異性体) 374mgを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 1.30(s, 3H), 1.64(br, 2H), 1.84(dd, J=11.4Hz, 13.3Hz, 1H), 2.07(dd, J=5.9Hz, 13.3Hz, 1H), 3.44(s, 3H), 3.43(d, J=10.0Hz, 1H), 3.50(d, J=10.0Hz, 1H), 4.05(dd, J=5.9Hz, 11.4Hz, 1H),

6.86(d, 1H), 7.41(dd, 1H), 7.87(1H).

実施例 1 3

4-rミノー6-シアノー3, 4-ジヒドロー2-メトキシメチルー2-メチルー2 Hー1-ベンゾピラン(A異性体)320 m g 及びエチル Nーシアノー3-ピリジンカルボキシミデート320 m g をエタノール0. 5 m 1 に加え室温にて5 日間撹拌した。反応液に酢酸エチルを加え、10 %クエン酸、重曹水、食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)に付し、さらにメタノールから結晶化せしめN'-シアノーN-(6-シアノー3, 4-ジヒドロー2-メトキシメチルー2-メチルー2 Hー1-ベンゾピランー4-イル)-3-ピリジンカルボキサミジン(A異性体)154 m g を得た。

融点:205.3-206.7℃

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 1.48(s. 3H). 1.89(dd. 1H). 2.66(dd. 1H).

3.39(s, 3H), 3.44(d, J=9.9Hz, 1H), 3.49(d, J=9.9Hz, 1H), 5.55(dd, 1H), 6.74(d, 1H), 6.93(d, 1H), 7.4-7.6(3H), 8.11(1H), 8.7-8.8(2H).

同様にして4-アミノ-6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-2-メトキシメチル-2-メチル-2 H-1-ベンゾピラン(B異性体)295 m g 及びエチル N-2 シアノ-3-ピリジンカルボキシミデート300 m g から N' -2 アノ-N-(6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-2-メトキシメチル-2-メチル-2 H-1-ベンゾピラン-4-イル)-3-ピリジンカルボキサミジン(B 異性体)246 m g を得た。

¹H NMR(CDC1₃/ppm) δ 1.40(s, 3H), 2.31(m, 2H), 3.32(s, 3H), 3.52(d, J=10.5Hz, 1H), 3.58(d, J=10.5Hz, 1H), 5.50(dd, 1H), 6.94(d, 1H), 7.4-7.5(2H), 7.74(d, 1H), 7.95(d, 1H), 8.12(1H), 8.7-8.8(2H).

実施例14

実施例6で得られる6-シアノー2,2-ジ(メトキシメチル)-2H-1-ベンゾピラン468mgを0.05Mのリン酸緩衝液および1Mの苛性ソーダ水溶液によってpH=11.5に調整した0.5Mの次亜塩素酸ナトリウム水溶液

11 U 95/02309

実施例 15

実施例 14で得られる6ーシアノー3, 4ーエポキシー3, 4ージヒドロー2, 2ージ(メトキシメチル)ー2 Hー1ーベンゾピランの(3 R, 4 R) ー体 3 6 6 m g および(3 S, 4 S) ー体 3 5 5 m g を実施例 8 と同様の反応操作に処すことにより実施例 8 記載化合物のエナンチオマーである4ーアミノー6ーシアノー3, 4ージヒドロー2, 2ージ(メトキシメチル)ー3ーヒドロキシー2 Hー1ーベンゾピランの(3 R, 4 S)ー体 3 4 6 m g および(3 S, 4 R)ー体 2 7 8 m g を得た。

実施例16

 $[\alpha]_{b}^{25} = +131.7^{\circ} (c=1.01; \forall 9)$

 $[\alpha]_{b}^{25} = -139.6^{\circ} (c=1.01; \forall 9)$

実施例 1 7

5ープロモー2ーヒドロキシアセトフェノン7.0gおよび1,3ージメトキシアセトン5.0gを70m1のトルエンに溶解し、ここへ2.7m1のピロリジンを加え、遊離する水を除去しながら1時間加熱還流した。冷却後、反応液を酢酸エチルで希釈し1N塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄し、乾燥濃縮後シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:9)にて精製して6ープロモー3,4ージヒドロー2,2ージ(メトキシメチル)-2H-1ーベンゾピラン-4ーオン4.8gを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 2.89(s. 2H), 3.36(s. 6H), 3.56(s. 4H), 6.89(d. J=8.8Hz, 1H), 7.53(dd. J=2.6Hz. 8.8Hz, 1H), 7.94(d. J=2.6Hz. 1H).

実施例18

6-プロモー3, 4-ジヒドロー2, 2-ジ(メトキシメチル)-2H-1-ベンゾピラン-4-オン5. 05gを50m1のメタノールに溶解し、氷冷撹拌下に0. <math>67gの水素化ホウ素ナトリウムを少量ずつ加え1. 5時間撹拌した。溶媒を留去して得られる残渣に酢酸エチルを加え1N塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄し、乾燥後溶媒を減圧留去して油状の6-プロモー3, 4-ジヒドロー2, 2-ジ(メトキシメチル)-2H-1-ベンゾピラン-4-オール5. <math>35gを得た。

1H NMR(CDC1₃/p, δ 2.07(dd, J=5.4Hz, 14.4Hz, IH), 2.28(dd, J=5.4Hz, 14.4Hz, 1H), 3.30(d, 1H), 3.36(s, 3H), 3.39(s, 3H), 3.42(d, J=10.0Hz, 1H), 3.48(d, J=10.0Hz, 1H), 3.58(d, J=10.4Hz, 1H), 3.62(d, J=10.4Hz, 1H), 4.74(t, J=5.4Hz, 1H), 6.76(d, 1H), 7.25(dd, 1H), 7.51(d, 1H), ξ施例 1 9

6 ープロモー3, 4 ージヒドロー2, 2 ージ(メトキシメチル) ー2H-1ーベンゾピラン-4-オール5, 05gおよびpートルエンスルホン酸0, 55gを50m1のベンゼンに加え、遊離する水を除去しながら1, 5時間加熱還流した。冷却後、反応液を濃縮し残渣に酢酸エチルを加え重曹水、食塩水で順次洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧留去し油状の6ープロモー2, 2 ージ(メトキシメチル) ー2H-1-ベンゾピラン4, 4gを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.39(s, 6H), 3.53(d, J=10.2Hz, 1H), 3.60(d, J=10.2Hz, 1H), 5.70(d, J=10.0Hz, 1H), 6.44(d, J=10.0Hz, 1H), 6.72(d, 1H), 7.09(d, 1H), 7.19(dd, 1H), 7.27(d, 1H).

実施例20

6 ープロモー2, 2 ージ (メトキシメチル) ー 2 H ー 1 ーベンゾピラン3.45 g をジメチルスルホキシド10 m 1 ー水0.6 m 1 の混合溶媒に溶解し氷冷下にN ープロモスクシンイミド4.4 3 gを加えた。室温で1.5 時間撹拌した後に反応液を氷水に注ぎ酢酸エチルにて抽出し、乾燥濃縮して4.9 gの油状物を得た。この油状物を25 m 1 のジオキサンに溶解し2 規定苛性ソーダ水溶液2 m 1 を加え室温にて撹拌した。19時間後苛性ソーダ水溶液2 m 1 を追加し、さらに8 時間撹拌した後に溶媒を留去した。残渣に酢酸エチルを加え食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し油状の6 ープロモー3,4 ーエポキシー3,4 ージヒドロー2,2 ージ (メトキシメチル) ー2 H ー 1 ーベンゾピラン3.4 gを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.29(s, 3H). 3.48(s, 3H). 3.5-3.9(6H). 6.74(d, 1H). 7.33(dd, 1H), 7.46(d. 1H).

実施例21

6 ー ブロモー 3 、 4 ー エポキシー 3 、 4 ー ジヒドロー 2 、 2 ー ジ(メトキシメチル) ー 2 H ー 1 ー ベンゾピラン 2 . 4 gをエタノール 2 5 m 1 に溶解し、氷冷下に 2 8 %アンモニア水溶液 2 5 m 1 を加え室温にて撹拌した。 3 日間撹拌した後に濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール = 9 8 : 2)で精製することによって結晶としてトランスー 4 ー アミノー 6 ー プロモー 3 、 4 ー ジヒドロー 2 、 2 ー ジ(メトキシメチル) ー 3 ー ヒドロキシー 2 H ー 1 ー ベンゾピラン 2 . 2 3 gを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.34(s, 3H), 3.49(s, 3H), 3.6-3.9(6H), 6.74(d, 1H), 7.24(ddd, 1H), 7.68(dd, 1H).

実施例 2 2

トランスー4ーアミノー6ープロモー3、4ージヒドロー2、2ージ(メトキシメチル)ー3ーヒドロキシー2Hー1ーベンゾピラン304mg及びメチル N-シアノー3-ピリジンカルボキシミデート230mgを実施例3と同様の反応操作に処し<math>N-[トランス-6-プロモー3、4ージヒドロー2、2ージ(メトキシメチル)ー3ーヒドロキシー2H-1ーベンゾピランー4ーイル]-<math>N'ーシアノー3ーピリジンカルボキサミジン270mgを得た。

融点:168.4-169.2℃

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.36(s. 3H), 3.39(s. 3H), 3.6-3.8(3H), 3.85(d, 1H), 4.01(d, 1H), 4.22(t. 1H), 5.53(t. 1H), 6.78(d, 1H), 7.3-7.5(4H), 8.14(1H), 8.70(dd, 1H), 8.80(d, 1H).

実施例 2 3

2ーヒドロキシー5ーニトロアセトフェノン5.5gおよび1,3ージメトキシアセトン6.0gを63mlのベンゼンに溶解し、ここへ2.8mlのピロリジンを加え、遊離する水を除去しながら3時間加熱還流した。冷却後、反応液を2N塩酸で洗浄し水槽を酢酸エチルで抽出した。混合した有機層を食塩水で洗浄し、乾燥濃縮後シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:2)にて精製して3,4ージヒドロー2,2ージ(メトキシメチル)ー6ーニトロー2H-1ーベンゾピラン-4ーオン4.4gを得た。

WU 95/02589

¹H NMR(CDC1₃/ppm/S 2.97(s. 2H). 3.35(s, 6H). 3.56(d. J=10.3Hz. 2H). 3.62(d. J=10.3Hz. 2H). 7.09(d. J=9.0Hz. 1H). 8.03(dd. J=2.8Hz. 9.0Hz. 1H). 8.72(d. J=2.8Hz. 1H).

実施例 2 4

3, $4-\Im$ ヒドロー2, $2-\Im$ (メトキシメチル) -6-ニトロー2 H-1-ベンプピランー4-オン5. 0 gを5 0 m 1 のメタノールに溶解し、氷冷撹拌下に1. 0 gの水素化ホウ素ナトリウムを少量ずつ加えた。1 夜間撹拌した後に溶媒を留去し、残渣に希塩酸を加え酢酸エチルにて抽出した。乾燥濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=98:2)にて精製し油状の3, $4-\Im$ ヒドロー2, $2-\Im$ (メトキシメチル) -6-ニトロー2 H-1-ベンプピランー4-オール5. 0 gを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) & 2.15(dd, J=5.5Hz, 14.5Hz, 1H), 2.37(dd, J=5.5Hz, 14.5Hz, 1H), 3.36(s, 3H), 3.40(s, 3H), 3.45-3.7(m, 4H), 4.83(m, 1H), 6.94(d, J=9.0Hz, 1H), 8.06(dd, J=2.9Hz, 9.0Hz, 1H), 8.35(d, J=2.9Hz, 1H). 実施例 2 5

3, 4-ジヒドロー2, 2-ジ(メトキシメチル) -6-ニトロー2H-1-ベンゾピラン-4-オール5. 0gおよびp-トルエンスルホン酸260mgを70m1のベンゼンに加え、遊離する水を除去しながら8時間加熱還流した。冷却後、反応液を重曹水で洗浄し水槽を酢酸エチルで抽出した。混合した有機層を食塩水で洗浄し、乾燥濃縮後シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)にて精製して黄色結晶状の2, 2-ジ(メトキシメチル) -6-ニトロ-2H-1-ベンゾピラン4. 4gを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) る 3.39(s, 6H), 3.56dd, J=10.2Hz, 2H), 3.61(d, J=10.2Hz, 2H), 5.81(d, J=10.1Hz, 1H), 6.55(d, J=10.1Hz, 1H), 6.88(d, J=8.9Hz, 1H), 7.88(d, J=2.7Hz, 1H), 8.02(dd, J=2.7Hz, 8.9Hz, 1H). 実施例 2 6

2, 2-ジ(メトキシメチル) - 6-ニトロ-2H-1-ベンゾピラン4.1gを実施例14に記載したMn(III)-サーレン(salen)(S,S)錯体

250mgを触媒に用いて同様の反応操作に処し2. 6gの(3S, 4S) -3, 4-Xポキシー3, 4-ジヒドロー2, 2-ジ(メトキシメチル) -6-ニトロー2H-1-ベンゾピラン(96%ee)を得た。

¹H NMR(CDC1₃/ppm) δ 3.26(s, 3H), 3.48(s, 3H), 3.58(d, J=10.3Hz, 1H), 3.71(s, 2H), 3.74(d, J=10.3Hz, 1H), 3.84(d, J=4.4Hz, 1H), 4.01(d, J=4.4 Hz, 1H), 6.92(d, J=9.0Hz, 1H), 8.13(dd, J=2.7Hz, 9.0Hz, 1H), 8.29(d, J=2.7Hz, 1H).

実施例27

¹H NMR(CDCl₃/ppm) る 3.33(s. 3H)、3.49(s. 3H)、3.65-4.00(6H)、6.92(d、J=9.0Hz、1H)、8.04(dd、J=2.8Hz、9.0Hz、1H)、8.49(d、J=2.8Hz、1H)、実施例28

 $[\alpha]_{5}^{25} = -145.0^{\circ} (c=0.99; \forall 9)$

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.37(s, 3H), 3.38(s, 3H), 3.7-3.9(4H), 4.32(d,

WO 95/02589

J=8.5Hz, 1H), J=60(t, J=8.5Hz, 1H), 6.99(d, J=9.0Hz, 1H), 7.45(m. 1H). 7.95-8.15(m. 4H), 8.62(d, J=4.5Hz, 1H), 8.76(s, 1H).

実施例 2 9

実施例28と同様にして(3S, 4R) -4-rミノ-3, $4-\vartheta$ ヒドロ-2, $2-\vartheta$ (メトキシメチル) -3-ヒドロキシ-6-ニトロ-2H-1-ベンゾピラン303mgおよびメチル N-シアノ-2-ピリジンカルボキシミデート207mgからN' -シアノ-N $-[(3S, 4R) -3, 4-\vartheta$ ヒドロ-2, $2-\vartheta$ (メトキシメチル) -3-ヒドロキシ-6-ニトロ-2H-1-ベンゾピラン-4-4ル]-2-ピリジンカルボキサミジン358mgを得た。

 $[\alpha]_{6}^{25} = -148.7^{\circ} (c=1.00; \forall 9)$

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.42(s, 3H), 3.45(s, 3H), 3.7-3.9(5H), 4.31(dd, 1H), 6.0(br, 1H), 7.02(d, 1H), 7.55(m, 1H), 7.98(dt, 1H), 8.1-8.2(2H), 8.6(d, 1H), 8.7-8.9(2H).

実施例30

実施例 28 と同様にして (3S, 4R) -4 -7 = 2 -3 +3 = -2 = 2 -3 +3 = -3 = -4

 $[\alpha]_{\delta}^{5} = -219.2^{\circ} (c=1.01; \beta\beta)$

¹H NMR(CDC1₃/ppm) δ 2.47(s, 3H), 3.35(s, 3H), 3.44(s, 3H), 3.6-3.9(4H), 3.94(d, J=6.4Hz, 1H), 4.18(dd, 1H), 5.45(t, 1H), 6.96(d, 1H), 7.16(d, 1H), 8.0-8.1(2H).

実施例31

実施例28と同様にして(3S, 4R) -4-アミノ-3, 4-ジヒドロ-2, 2-ジ(メトキシメチル) -3-ヒドロキシ-6-ニトロ-2H-1-ベンゾピラン310mgおよびエチル N-シアノ-3-フルオロベンズイミデート255

mgからN' -シアアーN- [(3S, 4R) - 3, 4 ジヒドロー2, 2 - ジ (メトキシメチル) - 3 - ヒドロキシー6 - ニトロー2 H - 1 - ベンゾピランー4 - イル] - 3 - フルオロベンザミジン284mgを得た。

 $[\alpha]_{D}^{25} = -149.0^{\circ} (c=1.00; \forall 9)$

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.33(s, 3H), 3.39(s, 3H), 3.6-3.9(4H), 4.12(d, J=6.6Hz, 1H), 4.26(dd, J=6.6Hz, 8.3Hz, 1H), 5.59(t, J=8.3Hz, 1H), 6.96(d, 1H), 7.17(d, 1H), 7.29(m. 1H), 7.38(dt, 1H), 7.5-7.6(2H).

8.07(dd, 1H), 8.15(dd, 1H).

実施例 3 2

融点:213.7-214.3℃

 $[\alpha]_{5}^{25} = -162.0^{\circ} (c = 0.5; \forall 9 / - \nu)$

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 3.19(s, 3H), 3.33(s, 3H), 3.45-3.80(4H), 4.31(1H), 5.46(1H), 6.16(d, J=5.8Hz, 1H), 7.06(d, J=9.0Hz, 1H), 7.32(1H), 7.90-8.15(4H), 9.38(d, J=8.4Hz, 1H).

実施例33

実施例 16 と同様にして(3 S, 4 R) -4 -7 ミノ-6 - シアノ-3, 4 - ジヒドロ-2, 2 - ジ(メトキシメチル)-3 - ヒドロキシ-2 H -1 - ベンゾ ピラン 3 1 0 m g 及びエチル N - シアノアセトイミデート 1 8 2 m g からN' - シアノ-N - [(3 S, 4 R) -6 - シアノ-3, 4 - ジヒドロ-2, 2 - ジ (メトキシメチル)-3 - ヒドロキシ-2 H -1 - ベンゾピラン-4 - イル] - アセタミジン 2 6 3 m g を得た。

 $\lceil \alpha \rceil \stackrel{25}{5} = -208.8^{\circ} (c = 1.02; \beta \beta J - N)$

PCT/JP93/00992

¹H NMR(DMSO-d₆) γρm) δ 2.32(s, 3H), 3.17(s, 3H), 3.31(s, 3H), 3.48(d, J=10.8Hz, 1H), 3.56(dd, 2H), 3.65(d, J=10.8Hz, 1H), 4.05(dd, J=5.4Hz, 1H), 5.12(t, 1H), 5.93(d, J=5.4Hz, 1H), 6.98(d, 1H), 7.6-7.7(m, 2H), 9.06(d, 1H).

実施例 3 4

実施例16と同様にして(3S, 4R) - 4 - 7ミノ-6 - 9アノ-3, 4 - 9ビドロ-2, 2 - 9(メトキシメチル)-3 - 1ビアロキシ-2 H-1 - ベングピラン330 m g 及びメチル N-9アノ-2 - 1ピリジンカルボキシミデート220 m g から N' - 9 アノ-1 - N-1 [(3S, 4R) - 6 - 9 アノ-3, 4 - 9 ヒドロ-2, 2 - 9(メトキシメチル)-3 - 1 - ドロキシ-2 H-1 - ベングピラン-4 - イル]-2 - ピリジンカルボキサミジン383 m g を得た。

[α] $\delta^{5} = -148.7°$ (c=1.01; $x \neq y = 1$)

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 3.20(s, 3H), 3.31(s, 3H), 3.5-3.7(m, 3H),

3.73(d, 1H), 4.29(dd, J=5.9Hz. 1H), 5.44(br, 1H), 6.07(d, J=5.9Hz. 1H),

7.01(d. 1H), 7.56(s. 1H), 7.6-7.7(m, 2H), 8.1-8.2(m, 2H), 8.77(d, 1H),

9.62(d, 1H).

実施例 3 5

実施例16と同様にして(3S, 4R) -4 -7 = 1 -6 - = 2 -2 = 2 =

[α] $_{5}^{5}=-138.7^{\circ}$ (c=0.99; β / β / β / β)

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 3.20(s, 3H), 3.32(s, 3H), 3.52(d, J=10.8Hz, 1H), 3.60(dd, J=10.8Hz, 18.6Hz, 2H), 3.73(d, J=10.8Hz, 1H), 4.19(dd, J=5.8Hz, 1H), 5.35(t, 1H), 6.22(d, J=5.8Hz, 1H), 7.01(d, 1H), 7.64(dd, 1H), 7.7-7.8(m, 3H), 8.8-8.9(m, 2H), 9.59(d, 1H).

実施例 3 6

実施例16と同様にして(3S, 4R) - 4 - 7ミノ-6 - 2アノ-3, 4 - 3ビドロ-2, 2 - 3(メトキシメチル)-3 - 2ビドロ+22 + 22 + 23 + 24 + 35 + 47 ピラン264 m g及びエチル N-27 N-27 N-27 N-28 N-29 N-2

 $[\alpha]_{b}^{25} = -144.0^{\circ} (c=1.03; \forall 9)$

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 3.20(s, 3H), 3.32(s, 3H), 3.53(d, J=10.8Hz, 1H), 3.61(dd, J=10.8Hz, 17.1Hz, 2H), 3.71(d, J=10.8Hz, 1H), 4.23(dd, J=6.0Hz, 1H), 5.34(t, 1H), 6.16(d, J=6.0Hz, 1H), 7.00(d, 1H), 7.5-7.6(m, 5H), 7.8-7.9(m, 2H), 9.35(d, 1H).

実施例 3 7

メチル N-シアノ-2-チオフェンカルボキシミデート370mg及び、(3S,4R)-4-アミノー6-シアノー3,4-ジヒドロー2,2-ジ(メトキシメチル)-3ヒドロキシー2H-1-ベンブピラン480mgを、実施例16と同様の反応操作に処すことにより<math>N'-シアノーN-[(3S,4R)-6-シアノ-3,4-ジヒドロー2,2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシー2H-1-ベンブピラン-4-イル]-2-チオフェンカルボキサミジン210mgを得る。

 $[\alpha]_{b}^{25} = -146.4^{\circ} (c=0.50; \forall 9/1-1)$

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.39(s. 6H). 3.65-3.80(3H). 3.86(d. J=11.0Hz. 1H). 4.05(1H). 4.27(1H). 5.55(1H). 6.95(d. J=8.6Hz. 1H). 7.15-7.25(m.2H). 7.46(d. J=8.6Hz. 1H). 7.55(1H). 7.62(1H). 8.02(1H).

実施例38

エチル N-シアノ-2-フルオロベンズイミデート770mg及び、(3S,4R)-4-アミノー6-シアノー3,4-ジヒドロー2,2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシー2H-1-ベンゾピラン480mgを実施例16と同

73/02307

様の反応操作に処すことにより、N'-シアノ-N-[(3S,4R)-6-シアノ-3,4-ジヒドロ-2,2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシ-2 H-1-ベンゾピラン-4-イル]-2-フルオロベンザミジン<math>181mgを得る。

 $[\alpha]_{D}^{25} = -121.0^{\circ} (c=0.50; \forall 9)$

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.29(s, 3H), 3.37(s, 3H), 3.55-3.80(m, 4H),

3.96(d. J=6.7Hz.1H). 4.16(1H). 5.59(1H). 6.93(d. J=8.6Hz.1H).

7. 1-7. 4(m. 3H), 7. 45(dd. J=1.8Hz, 8. 6Hz, 1H), 7. 5-7. 7(m. 3H).

実施例 3 9

エチル N-シアノ-3-フルオロベンズイミデート410mg及び、(3S,4R)-4-アミノ-6-シアノ-3、4-ジヒドロ-2、2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシー2H-1-ベンゾピラン400mgを実施例16と同様の反応操作に処すことにより、<math>N'-シアノ-N-[(3S,4R)-6-シアノ-3,4-ジヒドロ-2,2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシ-2H-1-ベンゾピラン-4-イル]-3-フルオロベンズアミジン428mgを得る。

 $[\alpha]_{b}^{25} = -127.8^{\circ} (c=1.00; \forall 9)$

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.31(s. 3H), 3.38(s. 3H), 3.63(d, J=11.1Hz, 1H),

3.69(s, 2H), 3.79(d, J=11.1Hz, 1H), 4.05(1H), 4.22(1H), 5.53(1H),

6. 94(d. J=8.6Hz. 1H). 7. 18(d. J=8.6Hz. 1H). 7. 25-7. 35(m. 1H) 7. 38(d. J=8.6Hz, d). 7. 4-7.6(m. 4H).

実施例40

メチル N-シアノー3-キノリンカルボキシイミデート355mg及び、(3S, 4R) -4-アミノー6-シアノー3, 4-ジヒドロー2, 2-ジ(メトキシメチル) -3-ヒドロキシー2 H-1-ベンゾピラン350mgを実施例16 と同様の反応操作に処すことにより、N'-シアノーN-[(3S, 4R) -6-シアノー3, 4-ジヒドロー2, 2-ジ(メトキシメチル) -3-ヒドロキシー2 H-1-ベンゾピランー4-イル] -3-キノリンカルボキサミジン444

mgを得る。

 $[\alpha]_{b}^{25} = -87.0^{\circ} (c=1.01; \forall \beta / (-\mu))$

¹H NMR(CDCl₃/ppm)δ 3.31(s. 3H), 3.36(s, 3H), 3.6-3.9(m, 4H), 4.34(1H), 4.59(1H), 5.58(1H), 6.90(d. J=8.6Hz, 1H), 7.38(1H), 7.50-7.65(m, 2H), 7.73(1H), 7.79(2H), 8.50(1H), 8.97(1H).

実施例 4 1

エチル N-シアノ-2-ナフタレンカルボキシィミデート385mg及び、(3S,4R)-4-アミノー6-シアノ-3,4-ジヒドロ-2,2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシー2H-1-ベンゾピラン300mgを実施例16と同様の反応操作に処すことにより、<math>N'-シアノ-N-[(3S,4R)-6-シアノ-3,4-ジヒドロ-2,2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシ-2H-1-ベンゾピラン-4-イル]-2-ナフタレンカルボキサミジン326mgを得る。

 $[\alpha]_{5}^{25} = -94.2^{\circ} (c=1.00; \forall 9)$

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.26(s, 3H), 3.34(s, 3H), 3.59(d, J=11.1Hz, 1H),

3.67(2H), 3.75(d. J=11.1Hz, 1H), 4.15-4.35(m, 2H), 5.58(1H),

6. 93(d. J=8. 6Hz. 1Hz). 7. 08(d. J=8. 6Hz. 1H), 7. 44(d. J=8. 6Hz. 1H).

7.50-7.65(m, 3H), 7.68(d, J=6.8Hz, 1H), 7.8-7.9(3H), 8.17(1H).

実施例 4 2

実施例16と同様にして(3S, 4R)-4-アミノ-6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-2, 2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシ-2H-1-ベンゾピラン281mg及びジフェニルシアノカルボンイミデート292mgからN'-シアノ-N-[(3S, 4R)-6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-2, 2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシ-2H-1-ベンゾピラン-4-イル]-フェノキシカルボキサミジン0.15gを得た。

 $[\alpha]_{b}^{25} = -47.7^{\circ} (c = 0.83; \forall \beta / - \nu)$

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm. 353K) δ 3.19(s, 3H), 3.36(s. 3H), 3.54(d. J=11.0Hz, 1H), 3.62(dd. J=11.0Hz, 17.1Hz, 2H), 3.74(d. J=11.0Hz, 1H), 4.2(br, 1H),

101/1/2009

5.2(br, 1H), 5.8(br, 1H), 6.96(d, 1H), 7.2-7.3(m, 3H), 7.46(t, 2H), 7.58(dd, 1H), 7.7(br, 1H), 8.7(br, 1H).

実施例 4 3

(3 S, 4 R) -4-rミノ $-6-\nu r$ ノ-3, $4-\nu r$ ヒドロ-2, $2-\nu r$ (メトキシメチル) $-3-\nu r$ ビアナ-2 H $-1-\kappa r$ ンプピラン 2 5 3 m g 及び N $-\nu r$ ノ-N' $-2\kappa r$ $-2\kappa r$

 $[\alpha]^{25} = -43.1^{\circ} (c=0.99; \forall \beta)$

¹H NMR(DMSO-d₈/ppm) δ 3.17(s. 3H), 3.30(s, 3H), 3.5-3.7(m, 4H), 4.17(dd.1H), 5.07(t, 1H), 6.0(br. 1H), 6.95(d, 1H), 7.1-7.2(m, 1H), 7.3-7.4(m, 4H), 9.28(s, 1H).

実施例 4 4

実施例 8 で得られたトランスー4ーアミノー6-シアノー3, 4-ジヒドロー2, 2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシー2Hー1-ベンゾピラン500 mgをエタノール2m1に溶解せしめ、フェニルイソシアネート0. 22m1を加え、90 $\mathbb C$ にて17. 5時間撹拌した後に、フェニルイソシアネート0. 1m1 を追加し、90 $\mathbb C$ にて0. 5時間撹拌する。溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=96:4)にて租精製し、更にメタノールより結晶化せしめ、N-[トランスー6-シアノー3, 4-ジヒドロー2, 2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシー2Hー1-ベンゾピランー4-7ル1-N'-フェニルウレア359mgを得る。

融点;186.7~187.7℃

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 3.19(s, 3H), 3.23(s, 3H), 3.5-3.7(m.4H), 4.01(dd, J=5.7HZ.9.6Hz.1H), 4.84(1H), 5.74(d. J=5.7Hz, 1H), 6.57(d. J=8.3Hz), 6.9-7.0(m. 2H), 7.25(2H), 7.47(2H), 7.54-7.65(m, 2H), 8.52(s, 1H).

実施例 4 5

 $[\alpha]_{5}^{25} = -87.3^{\circ} (c=1.035; \forall 9/1-1/2)$

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 1.95(s. 3H), 3.17(s. 3H), 3.31(s. 3H),

3. 4-3. 7(m. 4H), 3. 98(dd, J=5. 6Hz, 1H), 4. 91(t, 1H), 5. 73(d, J=5. 6Hz,

1H), 6.95(d, 1H), 7.43(t, 1H), 7.59(dd, 1H), 8.19(d, 1H).

実施例 4 6

(3 S, 4 R) -4-7ミノ-6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-2, 2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシ-2 H-1-ベンゾピラン306 m g を ジクロロメタン4 m 1 に溶解せしめ、トリエチルアミン0. 4 m 1 及びニコチン酸クロリド塩酸塩236 m g を加え、室温にて3日間撹拌する。反応液に水を加え、クロロホルムにて抽出後、食塩水にて洗浄する。硫酸マグネシウムで乾燥濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=98:2)にて精製することにより、(3 S, 4 R) -6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-2, 2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシ-4-(3-ピリジンカルボキサミド)-2 H-1-ベンゾピラン240 m g を得る。

[α] $_{D}^{25} = -46.0^{\circ}$ (c=0.50; $\forall 9/-\nu$)

VV 95/02569

¹H NMR(CDCl₃/ppm) of 3.36(s. 3H), 4.42(s. 3H), 3.73(d. J=11.0Hz. 1H), 3.74(s. 2H), 3.88(d. J=11.0Hz. 1H), 4.25(d. J=8.7Hz. 1H), 5.52(1H), 6.90(d. J=8.5Hz. 1H), 7.30(d. J=8.5Hz. 1H), 7.35-7.50(m. 2H), 7.59(s. 1H), 8.17(1H), 8.71(1H), 9.02(1H).

実施例 4 7

実施例 45 と同様にして (3S, 4R) -4 -7 = -2

 $[\alpha]_{5}^{25} = -51.0^{\circ} (c=1.04; \beta \beta J - \mu)$

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 3.20(s, 3H), 3.33(s, 3H), 3.5-3.7(m, 4H),

4. 26(dd, J=5.8Hz, 1H), 5. 21(t, 1H), 5. 85(d, J=5.8Hz, 1H), 7. 00(d, 1H), 7. 39(s, 1H), 7. 5-7. 7(m, 4H), 7. 97(d, 1H), 8. 75(d, 1H).

実施例 4 8

 $[\alpha]_{5}^{25} = -59.4^{\circ} (c = 0.50; \forall 9/-\nu)$

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.33(s, 3H), 3.42(s, 3H), 3.70(2H), 3.83(1H),

3. 92(1H), 4. 20(1H), 5. 42(1H), 6. 79(d, J=8.5Hz, 1H), 6. 93(d, J=8.5Hz,

1H), 7.07(1H), 7.41(d, J=8.5Hz, 1H), 7.52(d, J=4,7Hz, 1H), 7.58(2H). 実施例4 9

 $[\alpha]_{b}^{25} = -142.9^{\circ} (c=1.005; \forall 9/-\nu)$

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.26(s, 3H), 3.38(s, 3H), 3.60-3.90 (m, 4H), 3.95(1H), 4.25(1H), 5.62(1H), 6.79(d, J=8.6Hz, 1H), 6.98(d, J=9.2Hz, 1H), 7.45-7.65(m, 2H), 7.71(d, J=8.6Hz, 1H), 8.08(1H), 8.19(1H).

実施例50

(3 S, 4 R) -4-7ミノ-3, 4-3ヒドロ-2, 2-3(メトキシメチル) -3-ヒドロキシ-6-ニトロ-2 H-1-ベンゾピラン299 m g を 3 クロメタン3 m 1 に 溶解せしめ、トリエチルアミン0. 3 m 1 及びニコチン酸クロリド塩酸塩200 m g を 加え、室温にて3.5 日間撹拌する。 反応液に水を加え、クロロホルムにて抽出後、食塩水にて洗浄する。 硫酸マグネシウムで乾燥濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=98:2)にて精製し、(3 S, 4 R) -3, 4-3ヒドロ-2, 2-3(メトキシメチル) -3-ヒドロキシ-6-ニトロ-4-(3-ピリジンカルボキサミド) -2 H-1-ベンゾピラン305 m g を 得る。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.37(s, 3H), 3.43(s, 3H), 3.70-3.85(m, 2H).

3.88(d, J=11.0Hz, 1H), 4.27(d, J=8.6Hz, 1H), 5.57(1H), 6.98(d, J=9.0Hz, 1H), 7.23(d, J=8.6Hz, 1H), 7.40(1H), 8.04(1H), 8.15-8.19(m, 1H), 8.72(1H), 9.03(s, 1H).

J 35/04563

実施例51

4-アミノ-3, 4-ジヒドロ-2, 2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシ-6-ニトロ-2H-1-ベンゾピラン334mg及び、メチル 2ーピリジンカルボキシレート270mgをメタノール0.6m1に溶解せしめ、室温にて14.5時間撹拌した後、60℃にて23.5時間撹拌する。更に、メチル2ーピリジンカルボキシレート273mg及びメタノール1.2m1を加え、60℃で3日間、80℃で9時間撹拌後、19時間還流撹拌した。溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=98:2)にて精製し、(3S, 4R)-3, <math>4-ジヒドロ-2, 2-ジ(メトキシメチル)-3-ヒドロキシ-6-ニトロ-4-(2-ピリジンカルボキサミド)-2H-1-ベンブピラン179mgを得る。

 $[\alpha]_{5}^{25} = -25.94^{\circ} (c=0.505; \forall 9/1-1/1)$

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.38(s, 3H), 3.48(s, 3H), 3.70-3.95(m, 4H),

4.24(1H), 5.57(1H), 7.01(d, J=9.0Hz, 1H), 8.09(1H), 8.19(1H), 8.22(1H), 8.54(1H), 8.81(1H), 9.49(1H).

実施例52

実施例 4-7 と同様にして 5-シアノー 2-ヒドロキシアセトフェノンおよびフェノキシー 2-プロパノンから 6-シアノー 3, 4-ジヒドロー 3, 4-エポキシー 2-メチルー 2-フェノキシメチルー 2 H-1-ベンゾピランの異性体混合物を得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm)δ (1:1 isomer) 1.47.1.68(each s.3H), 3.8-4.3(m,4H), 6.63(dd,1H), 6.8-7.0(m,3H), 7.2-7.4(m,2H), 7.5-7.6(m,1H), 7.68(dd,1H) 実施例5 3

実施例 8 と同様にして 6 ーシアノー 3, 4 ージヒドロー 3, 4 ーエポキシー 2 ーメチルー 2 ーフェノキシメチルー 2 Hー 1 ーベンブピランの異性体混合物 1. 65 gから t ー 4 ーアミノー 6 ーシアノー 3, 4 ージヒドロー r ー 3 ーヒドロキシー 2 ーメチルー 2 ーフェノキシメチルー 2 Hー 1 ーベンブピランの異性体混合物 1. 8 gを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ (1:1 isomer) 1.22. 1.52(each s, 3H), 2.3(br), 3.45, 3.85(each d. J=9.3Hz, 1H), 3.72(dd. 2H), 4.0-4.1(m. 1H). 4.1-4.2(m. 1H), 5.7(br), 6.7-7.0(m. 4H). 7.1-7.3(m. 2H), 7.5-7.6(m. 1H), 8.01(d. 1H). 実施例 5.4

A異性体

融点:135.1-141.5℃

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 1.33(s, 3H), 4.12(d, 1H), 4.2-4.4(m, 2H), 5.35(t, 1H), 6.24(d, 1H), 6.9-7.1(m, 4H), 7.31(t, 2H), 7.6-7.7(m, 2H), 7.87(s, 1H), 8.25(d, 1H), 8.80(dd, 1H), 8.99(d, 1H), 9.68(d, 1H). В異性体

融点:175,4-177,5℃

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 1.54(s. 3H), 3.97(dd, J=5.8, 8.5Hz, 1H), 4.13(d, J=11Hz, 1H), 4.34(d, J=11Hz, 1H), 5.53(t, J=8.5Hz, 1H), 6.36(d, J=5.8Hz, 1H), 6.81(d, 2H), 6.9-7.0(m, 2H), 7.24(t, 2H), 7.6-7.7(m, 2H), 7.88(s, 1H), 8.23(d, 1H), 8.80(dd, 1H), 8.96(d, 1H), 9.61(d, 1H).

実施例55

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 1.14(s. 18H), 3.46(d, J=9.3Hz, 2H), 3.57(d, J=9.3Hz,

WO 95/02589

2H), 5.84(d, J=10.1Hz, 1H), 6.42(d, J=10.1Hz, 1H), 6.81(d, 1H), 7.22(d, 1H), 7.36(dd, 1H).

実施例 5 6

6 ーシアノー2, 2 ージ(tertープトキシメチル) – 2 H – 1 ーベンゾピラン4. 8 gを塩化メチレンで溶解し氷冷下、トリフルオロ酢酸 2 0 m 1 を加え5時間後に留去する。残渣を重曹水に加え酢酸エチルで抽出、さらに食塩水で洗浄し硫酸マグネシウム乾燥後、溶媒を留去することによって6 ーシアノー2, 2 ージ(ヒドロキシメチル) – 2 H – 1 ーベンゾピラン 2. 7 gを得た。

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm)δ 3.4-3.6(m, 4H), 4.99(t, J=5.9Hz, 2H), 5.79(d, J=10.1Hz, 1H), 6.57(d, J=10.1Hz, 1H), 6.65(d, 1H), 7.5-7.6(m, 2H)
実施例 5 7

塩化メチレン中の6-シアノ-2, 2-ジ(ヒドロキシメチル)-2H-1-ベンプピラン1gにジイソプロピルエチルアミン2mlを加え氷冷下、クロロメチルメチルエーテル0.8mlを加え室温で撹拌する。3時間後ジイソプロピルエチルアミン1ml、クロロメチルメチルエーテル0.4mlを追加し40度で3時間撹拌する。溶媒を留去し残渣を10%クエン酸に加え酢酸エチルで抽出し、さらに重曹水、食塩水で洗浄する。硫酸マグネシウム乾燥後、溶媒を留去すると油状物が得られる。この油状物をベンゼンで溶解し三フッ化ホウ素エーテル錯体1.4ml加え2時間撹拌する。反応液を氷ー重曹水に加え塩化メチレンで抽出し、さらに重曹水、食塩水で洗浄する。硫酸マグネシウム乾燥後、溶媒を留去し残渣をメタノールで洗うことによって6ーシアノー2ースピロー5′ー(1′,3′ージオキサシクロヘキシル)-2H-1ーベンプピラン0.74gを得た。1HNMR(CDCl₃/ppm)δ 3.83(d,J=11.8Hz,2H),4.02(d,J=11.8Hz,2H),4.85(d,J=6.2Hz,1H),4.98(d,J=6.2Hz,1H),5.76(d,J=10.0Hz,1H),6.52(d,J=10.0Hz,1H),6.99(d,1H),7.29(d,1H),7.44(dd,1H).実施例58

中共のロコーロゼレープの

実施例 7 と同様にして 6 ーシアノー 2 ースピロー 5 'ー(1 ', 3 'ージオキ サシクロヘキシル) -2 H -1 ーベンゾピラン 0 . 7 4 g から 6 ーシアノー 3 ,

4-xポキシー3, 4-ジヒドロー2-スピロー5' - (1', 3' -ジオキサシクロヘキシル) -2 H-1 -ベンゾピラン0. 73 g を得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 3.71(d, J=11.3Hz, 1H), 3.86(d, J=11.3Hz, 1H),

3.9-4.1(m, 2H), 4.18(d, 1H), 4.29(dd, 1H), 4.77(d, J=6.2Hz, 1H),

5.06(d, J=6.2Hz. 1H), 6.93(d, 1H), 7.55(dd, 1H), 7.69(d, 1H).

実施例 5 9

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 2.05(s, 2H), 3.32(1H), 3.60(d, 1H), 3.8-4.0(m, 3H), 4.10(d, 1H), 4.64(d, J=6.1Hz, 1H), 4.95(d, J=6.1Hz, 1H), 5.77(d, 1H), 7.02(d, 1H), 7.60(dd, 1H), 7.94(d, 1H).

実施例 6 0

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 3.9-4.1(m, 5H), 4.69(d, 1H), 4.9-5.0(m, 2H),

6.21(d. 1H), 7.12(d. 1H), 7.63(dd, 1H), 7.71(dd, 1H), 7.99(s. 1H),

8.12(d. 1H), 8.78(dd, 1H), 8.88(d, 1H), 9.57(d, 1H).

実施例 6 1

6-シアノ-2, 2-ジ(ヒドロキシメチル)-2H-1-ベンゾピラン1g をジメチルホルムアミドで溶解しイミダゾール793mgを加え氷冷下、ter 1 C11J1 75/1007.

tープチルジメチルシリルクロライド1.52gを加え室温で6時間撹拌し、反応液を水に加える。酢酸エチルで抽出し、さらに水、食塩水で洗浄し硫酸マグネシウム乾燥後、溶媒を留去することによって固体1.99gを得る。その固体1.88gを実施例7と同様にして6ーシアノー3,4ーエポキシー2,2ージ(tertーブチルジメチルシリルオキシメチル)-3,4ージヒドロー2Hー1ーベンゾピラン1.87gを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm)δ -0.17(s. 3H), -0.05(s. 3H), 0.12(s. 6H), 0.68(s. 9H), 0.93(s. 9H), 3.8-4.1(m, 6H), 6.82(d. 1H), 7.50(dd, 1H), 7.62(d. 1H). 実施例6 2

6-シアノ-3, 4-エポキシ-2, 2-ジ(tert-ブチルジメチルシリルオキシメチル) -3, 4-ジヒドロ-2H-1-ベンゾピラン1. 76gを実施例8と同様にして4-アミノ-6-シアノ-2, 2-ジ(tert-ブチルジメチルシリルオキシメチル) -3, 4-ジヒドロ-3-ヒドロキシ-2H-1-ベンゾピラン1. 18gを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm)δ -0.07(s, 3H), 0.00(s, 3H), 0.10(s, 3H), 0.13(s, 3H), 0.79(s, 9H), 0.91(s, 9H), 3.67(d, 1H), 4.8-5.1(m, 5H), 6.81(d, 1H), 7.42(dd, 1H), 7.91(d, 1H).

実施例 6 3

4-rミノー6-シアノー2, 2-ジ(tert-プチルジメチルシリルオキシメチル) -3, 4-ジヒドロ-3-ヒドロキシー2H-1-ベンゾピラン1g およびメチル N-シアノー3-ピリジンカルボキシミデート0. 55 gを実施例 9 と同様にしてN' -シアノーN-[トランスー6-シアノー2, 2-ジ(tert-プチルジメチルシリルオキシメチル) -3, 4-ジヒドロ-3-ヒドロキシー2H-1-ベンブピラン-4-4ル] -3-ピリジンカルボキサミジン1. 1 gを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm)δ -0.04(s, 3H), 0.01(s, 3H), 0.07(s, 3H), 0.08(s, 3H), 0.77(s, 9H), 0.82(s, 9H), 3.84(d, J=10.9Hz, 1H), 3.94(dd, J=11.3Hz, 20.8Hz, 2H), 4.06(d, J=10.9Hz, 1H), 4.24(dd, 1H), 4.47(br, 1H),

5.72(t, 1H), 6.90(d, 1H), 7.4-7.5(m, 3H), 7.75(d, 1H), 8.13(dt, 1H), 8.69(dd, 1H), 8.80(d, 1H).

実施例 6 4

N' ーシアノーNー [トランスー6ーシアノー2, 2ージ(ter tープチルジメチルシリルオキシメチル) -3, 4ージヒドロ-3ーヒドロキシー2 Hー1ーベンゾピランー4ーイル] -3ーピリジンカルボキサミジン1. 1 gをテトラヒドロフランで溶解し氷冷下、1 Mーテトラプチルアンモニウムフルオライドテトラヒドロフラン溶液 4. 3 m 1 を加え室温で1 時間撹拌する。溶媒を留去し残渣に水を加え、酢酸エチルで洗浄し水層を濃縮する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー精製に続いてエタノールで結晶化することによってN' ーシアノーNー [トランスー6ーシアノー3, 4ージヒドロ-2, 2-ジ(ヒドロキシメチル) -3-ヒドロキシー2 Hー1-ベンゾピランー4-イル] -3-ピリジンカルボキサミジン5 1 2 m g を得た。

融点:208℃<分解

¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 3.53(dd. J=5.2Hz. 11.6Hz. 1H), 3.6-3.7(m, 2H), 3.81(dd. J=5.2Hz. 11.6Hz. 1H), 4.21(dd. J=5.8Hz. 1H), 4.92(t, J=5.2Hz. 1H), 4.97(t. 1H), 5.51(t. 1H), 5.96(d. J=5.8Hz. 1H), 6.95(d. 1H), 7.6-7.7(m. 2H), 7.71(s. 1H), 8.25(d. 1H), 8.79(dd. 1H), 8.99(d. 1H), 9.53(d. 1H).

実施例 6 5

5-シアノー2-ヒドロキシアセトフェノン3. 40gをベンゼン50m1に溶解し、ピロリジン1. 8m1、1,3-ジエトキシー2-プロパノン15m1加え1時間還流した。冷却後反応液を酢酸エチルにて希釈し、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:6)で粗精製することよって6-シアノー3,4-ジヒドロー2,2-ジ(エトキシメチル)-2H-1-ベンゾピランー4-オン2.96gを得た。これ以上精製することなく次の反応に用いた。

WU 95/025 9

¹H NMR(CDCl₃/ppm) る 1.11(t, J=7.0Hz, 6H), 2.96(s, 2H), 3.40-3.70(m, 8H), 7.05(d, J=8.6Hz, 1H), 7.66(dd, J=2.1Hz, 8.6Hz, 1H), 8.13(d, J=2.1Hz, 1H). 実施例 6 6

6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-2, 2-ジ(エトキシメチル)-2H-1-ベンゾピラン-4-オン3. 7gをメタノール37m1に溶解させ、氷冷撹拌下に水素化ホウ素ナトリウム600mgを少しずつ加えた。2.5時間撹拌した後に濃縮し、残渣に水と酢酸エチルを加え食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去し、得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)で粗精製することによって6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-2, 2-ジ(エトキシメチル)-2H-1-ベンゾピラン-4-オール2.92gを得た。これ以上精製することなく次の反応に用いた。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 1.06(t, J=7.0Hz, 3H), 1.90(t, J=7.0Hz, 3H),

2.18(1H). 2.35(dd, J=5.5Hz, 14.7Hz, 1H), 3.4-3.8(m, 8H), 3.95(1H),

4. 73(1H). 6. 90(d, J=8.6Hz. 1H), 7. 43(dd, J=2.1Hz. 8. 6Hz, 1H),

7.71(d, J=2.1Hz, J=1H).

実施例 6 7

6-シアノ-3, 4-ジヒドロ-2, 2-ジ(エトキシメチル) -2H-1-4ベンゾピラン-4-オール2. 85 gをベンゼン42 m 1 に溶解しp-1トルエンスルホン酸 184 m g を加え遊離する水を留去しながら 3.5 時間加熱還流した。反応液に、酢酸エチルを加え水、重曹水、食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:0+サン=1:4)に付し0-シアノ-0-0-2, 0-ジ(エトキシメチル) 0-0-2 H-0-ベンゾピラン 0-0-2 G-0-8 gを得た。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 1.15(t, J=7.0Hz, 6H), 3.4-3.7(m, 4H), 5.79(d, J=10.0Hz, 1H), 6.46(d, J=10.0Hz, 1H), 6.85(d, J=8.4Hz, 1H), 7.24(d, J=2.0Hz, 1H), 7.38(dd, J=2.0Hz, 8.4Hz, 1H).

実施例68

実施例67で得られる6-シアノ-2,2-ジ(エトキシメチル)-2H-1

ーベンゾピラン1.66gを0.05Mのリン酸緩衝液および1Mの苛性ソーダ水溶液によってpH=11.5に調整した0.5Mの次亜塩素酸ナトリウム水溶液45m1に加え、ここへ氷冷下に実施例14に記載したMn(III)ーサーレン(salen)(S,S)錯体355mg及び、塩化メチレン15m1溶液を加えた。氷冷下に16.5時間撹拌した後に塩化メチレンで抽出し、食塩水で洗浄、硫酸マグネシウムで乾燥濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:4)に付し、(3S,4S)ー6-シアノー3,4-エポキシー3,4-ジヒドロー2,2-ジ(2

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 0.97(t, J=7.0Hz, 3H), 1.24(t, J=7.0Hz, 3H),

3. 25-3. 95(m, 10H), 6. 88(d. 8. 5Hz, 1H), 7. 53(dd, J=2. 0Hz, 8. 5Hz, 1H), 7. 63(d, J=2. 0Hz, 1H).

実施例 6 9

(3S, 4S) - 6 - シアノ - 3, 4 - エポキシ - 3, 4 - ジヒドロ - 2, 2 - ジ (エトキシメチル) - 2H - 1 - ベンゾピラン1. 12gをエタノール16 m1に溶解し、氷冷下に28%アンモニア水溶液16m1を加え室温にて2. 5 日間撹拌した後に濃縮し、溶媒を留去することによって<math>(3S, 4R) - 4 - ア = 2J - 6 - シアノ - 3, 4 - ジヒドロ - 2, 2 - ジ (メトキシメチル) - 3 - ヒ ドロキシ - 2H - 1 - ベンゾピラン1. 24gを得た。これ以上精製することなく次の反応に用いた。

¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 1.13(t, J=7.0Hz, 1H), 1.23(t, J=7.0Hz, 1H), 3.4-4.0(m, 10H), 6.89(d, J=8.5Hz, 1H), 7.43(dd, J=1.5Hz, 8.5Hz, 1H), 7.94(1H).

実施例70

メチル N-シアノ-3-ピリジンカルボキシイミデート295mg及び、(3S,4R)-4-アミノー6-シアノー3,4-ジヒドロー2,2-ジ(エトキシメチル)-3-ヒドロキシー2H-1-ベンゾピラン421mgをメタノール0.5m1に溶解せしめ、室温にて23時間撹拌する。溶媒を留去し、シリカ

WU 95/02589 ____

ゲルカラムクロマ下グラフィー(クロロホルム:メタノール=98:2)にて精製後、ジクロロメタンより結晶化すれば、N' ーシアノーNー [(3S, 4R) ー 6 ーシアノー 3, 4 ージヒドロー 2, 2 ージ(エトキシメチル) ー 3 ーヒドロキシー 2 H ー 1 ーベンゾピランー 4 ーイル] ー 3 ーピリジンカルボキサミジン 1 6 1 m g を得る。

融点72.3~86.9℃

 $[\alpha]_{5}^{25} = -152.6^{\circ} (c=0.50; \forall 9)$

- ¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 1.02(t. J=7.0Hz. 3H), 1.17(t. J=7.0Hz. 3H),
- 3. 4-3.9 (m. 8H), 4.2-4.4 (m. 2H), 5.51 (1H), 6.96 (d. J=8.6Hz, 1H).
- 7. 40-7.52(m. 2H). 7. 57(1H). 7. 77(d. J=8.6Hz. 1H). 8. 12(1H). 8. 70(1H).
- 8.80(1H).

実施例71

- ¹H NMR(CDCl₃/ppm) δ 1.15(t, J=7.0Hz, 3H), 1.16(t, J=7.0Hz, 3H),
- 2.46(s, 3H), 3.45-3.80(m, 7H), 3.80-4.00(m, 2H), 4.10-4.20(m, 1H),
- 5.46(1H), 6.93(d, J=8.5Hz, 1H), 6.98(d, J=8.3Hz, 1H), 7.45(dd, J=1.9Hz,
- 8.5Hz, 1H), 7.50(1H).

実施例72

実施例 16 で得られたN' ーシアノーNー [(3S, 4R) - 6 - シアノ - 3, 4 - ジヒドロー 2, 2 - ジ(メトキシメチル) - 3 - ヒドロキシー <math>2H - 1 ーベンブピランー 4 ー 4

 $[\alpha]_{5}^{5} = -52.0^{\circ} (c = 0.50; \forall \beta / - \nu)$

- ¹H NMR(DMSO-d₆/ppm) δ 3.23(s, 3H), 3.27(s, 3H), 3.45-3.70(m, 3H),
- 3.79(d. 1H), 5.50-5.75(m. 2H), 7.07(d, J=8.6Hz, 1H), 7.6-7.75(m. 2H),
- 7. 92(1H). 8. 10(d. J=8. 0Hz, 1H), 8. 43(s, 1H), 8. 75-8. 85(m, 2H),
- 9. 74(d, J=8.0Hz, 1H).

実施例の化合物の構造式を以下の表1~8に示す。

				R ⁵ A	H F CN -CN	R5 L A T O .	н	R54
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		A British	実施例の構造式	R4	ОН	Ħ	H	R4とR5で 単結合
Ri Ri <t< td=""><td></td><td>\mathbb{R}^3</td><td>СН3</td><td>СН2ОСН3</td><td>CH20CH3</td><td>СН2ОСН3</td></t<>				\mathbb{R}^3	СН3	СН2ОСН3	CH20CH3	СН2ОСН3
R ¹ R ² R ³ R ⁴ R ⁵ A 実施例の構造式 CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H OH ₂ 3 CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H O C ₀ CO N NH ₂ 3 CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H O C ₀ CO NH ₂ 5 CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H O C ₀ CO NH ₂ 6 CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H O C ₀ CO NH ₂ 6				\mathbb{R}^2	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3
R ¹ R ² R ³ R ⁴ R ⁵ A CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H O O O O O O O O O O O O O O O O O				\mathbb{R}^1	CN	CN	CN	CN
R ¹ R ² R ³ R ⁴ R ⁵ A CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H MH ₂ CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H MH ₂ CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H M MH ₂ CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H M MH ₂ CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H M MH ₂ CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H M MH ₂ CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H M MH ₂ CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H M MH ₂ CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H M MH ₂ CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H M MH ₂ CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H M MH ₂ CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H M MH ₂ CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃ OH H M MH ₂				実施例	င	4	ಬ	9
R ¹ R ² R ³ R ⁴ CH	嵌		実施例の構造式	A	NH ₂	HN 03-0-CO	NH ₂	N-CN NH NH
R ¹ R ² R ³ CH ₃ CN CH ₂ OCH ₃ CH ₃				R5	Ħ	I	Ħ	н
R ¹ R ² CN CH ₂ OCH ₃ CN CH ₂ OCH ₃ CN CH ₂ OCH ₃				R4	ОН	ОН	но	ОН
교 전 전 전 전				\mathbb{R}^3	СН3	СН3	СН3	CH ₃
				\mathbb{R}^2	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3
E				R¹	CS	N O	C	CN
				実施例	1 (i	1. ii)	1 iii)	83

PCT/JP93/00992 WO 95/02589

> R4 LAT NH_2 NH_2 A \mathbb{R}^5 Ξ H H H I **OH** OH 実施例の構造式 \mathbb{R}^4 Ξ I CH₂OCH₃ CH₂OCH₃ CH₂OCH₃ CH_3 CH_3 \mathbb{R}^3 CH₂OCH₃ CH₂OCH₃ CH₂OCH₃ CH₂OCH₃ CH₂OCH₃ \mathbb{R}^2 CN CN CZ CN CN \mathbb{R}^1 実施例 16 12 13 15 14 0 -CN R4 EAT NH_2 NH_2 4 \mathbb{R}^5 Ξ I H H 工 НО OHO R4 长 二 I 実施例の構造 CH_2OCH_3 CH_2OCH_3 CH2OCH3 CH₂OCH₃ CH₂OCH₃ \mathbb{R}^3 CH20CH3 CH20CH3 CH2OCH3 CH2OCH3 CH_2OCH_3 \mathbb{R}^2 CN CS CS CN CN \mathbb{R}^{1}

表

実施例

7

 ∞

Φ

10

11

炭3

						ب سبودارد مشوری می اس سبودند کرد
	A	N - CN NH NH	R5 & A T 0 II	НО	Ħ	R4 EAT
	Rs	H	R5	I	\$ 40 Fr	Ħ
临江	R4	ОН	н	H .	R4とR5で 単結合	
実施例の構造式	R³	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3
	\mathbb{R}^2	СН2ОСН3	сн2осн3	сн2осн3	СН2ОСН3	СН2ОСН3
	\mathbb{R}^1	Br	NO2	NO2	NO2	NO2
	実施例	. 22	23	24	25	26
	A	R5とAで O II	ОН	I	RAEAT	NH2
	Rs	R5 &	Ħ	85.40 5.	Ħ	H .
地	R4	H	Ħ	R4とR5で 単結合		ОН
実施例の構造式	\mathbb{R}^3	CH2OCH3		CH ₂ OCH ₃	СН20СН3	CH ₂ OCH ₃
	\mathbb{R}^2	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3
	R1	Вŗ	Br	B.	Вг	Br
	実施例	17	18	19	20	21

		V	S NH CN	H ₃ C ~N -CN	ON CN - CN	NO-N-CN NH	NH NH
		Rs	田	耳	Ħ	I	H
	品品	R.	ОН	ОН	НО	ОН	ОН
	実施例の構造式	R³	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3
		R ²	CH ₂ OCH ₃	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3
		I.R.	NO2	CN	Z	CN	CN
4		実施例	32	33	34	35	36
张		A	NH ₂	N - CN NH	ON -CN NH NH	H ₃ C ~N -CN	F-CN -CN NH
		Rs	Ħ	H	工	H	ж
	造工	R4	НО	НО	ОН	ОН	НО
	実施例の構造式	\mathbb{R}^3	CH ₂ OCH ₃	СН2ОСН3	СН2ОСН3	CH2OCH3	СН2ОСН3
		\mathbb{R}^2	CH ₂ OCH ₃	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3	СН2ОСН3
		R1	N02	NO2	NO ₂	NO ₂	NO ₂
		実施例	27	28	29	30	31

WU 95/02589

NH -CN 4 IZ \mathbb{R}^5 I H H I H HO HO HO OH ОН \mathbb{R}^4 実施例の構造式 CH₂OCH₃ CH20CH3 CH₂OCH₃ CH20CH3 CH20CH3 \mathbb{R}^3 CH2OCH3 CH_2OCH_3 CH₂OCH₃ CH₂OCH₃ CH₂OCH₃ \mathbb{R}^2 CZ CN CZ CN K CZ 実施例 42 44 45 46 NO-N NN-CN NH -CN 4 \mathbb{R}^5 H I I 工 I HO HO OH HO HO 长 \mathbb{R}^4 実施例の構造 CH₂OCH₃ CH20CH3 CH20CH3 CH20CH3 CH₂OCH₃ \mathbb{R}^3 CH₂OCH₃ CH₂OCH₃ CH₂OCH₃ CH₂OCH₃ CH₂OCH₃ \mathbb{R}^2 Z C CN CN CS CN \mathbb{R}^{1} 実施例 38 39 40 37 41

表 2

R4 EAT NH_2 4 \blacksquare H \mathbb{R}^5 Ξ Η R4とR5で 単結合 R4とR5で 単結合 \mathbb{R}^4 OH OH 実施例の構造式 $CH_2O \leftarrow$ CH₂OH CH_3 CH_3 CH_3 \mathbb{R}^3 CH20- CH_2OH $CH_2\dot{O}$ \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^{1} CS CS CN S CN 実施例 52 53 54 56 55 9 4 \mathbb{R}^5 Ξ 工 H H I 式 OH НО HO OH HO 実施例の構造 CH_2OCH_3 CH_2OCH_3 CH_2OCH_3 CH₂OCH₃ CH₂OCH₃ \mathbb{R}^3 CH₂OCH₃ CH2OCH3 CH₂OCH₃ CH_2OCH_3 CH₂OCH₃ \mathbb{R}^2 NO_2 NO_2 NO_2 CN CN \mathbb{R}^{1} 実施例 47 48 49 50 51

表

7 73/02307

炭 7

						
	A	NH ₂	NH-CN NH NH	NA -CN	RSEAT O	ОН
	R5	Ħ	Ħ	Ħ	RS	Ħ
造式	R4	НО	ОН	но	Ħ	H
実施例の構造式	R³	Me CH ₂ OSi-tBu CH ₂ OSi-tBu Me Me	CH ₂ OSi-tBu CH ₂ OSi-tBu Me	СН2ОН	CH ₂ OEt	CH ₂ OEt
	R²	Me CH ₂ OSi-tBu Me	Me CH ₂ OSi-tBu Me	СН2ОН	CH ₂ OEt	CH ₂ OEt
	R1	CS	Z	Z)	S C	S
	実施例	62	63	64	65	99
	A	H	RAEAT	NH2	N-CN NH	R4 E A T
	RS	\$5.40 \$7	н	H	Ħ	I
语	묘	R4とR5で 単結合		НО	но	
実施例の構	R³	20CH2	2OCH2	20CH2	OCH2	Me CH2OSitBu CH2OSitBu Me Me
	\mathbb{R}^2	R2 L R3 T CH2OCH2OCH2	R2 & R3 T CH2OCH2OCH2	R2 & R3 & CH2OCH2OCH2	R2 L R3 T CH2OCH2OCH2	Me CH2OSi-tBu Me
	R1	C	CN	CN	CN	CN
	実施例	57	58	59	09	61

		A	NO- NH HZ				
		R5	I				
	臨江	R4	осно				
	実施例の構造式	\mathbb{R}^3	СН2ОСН3				
		\mathbb{R}^2	сн20сн3				
		\mathbb{R}^1	CN				
æ		実施例	72				
茶		Ą	H	R42AT	NH ₂	NH - CN	H ₃ C ~N -CN
		RS	857 P	H	耳	H	H
	古地	R4	R4とR5で 単結合		ОН	ОН	ОН
	実施例の構造式	\mathbb{R}^3	CH20Et	CH ₂ OEt	CH2OEt	CH20Et	CH20Et
		\mathbb{R}^2	CH ₂ OEt	CH20Et	CH20Et	CH20Et	CH ₂ OEt
		\mathbb{R}^1	CN	CN	CN	CO	CN
		実施例	29	89	69	70	7.1

J J3/02303

本発明は、実施したです化合物のみに限定されるものではなく、例えば以下のような化合物も本発明は包含する。

			実施例の構	造式		
化合物	R1	R ²	R ³	R4	R ⁵	R ⁷
1	CN	CH2OCH3	CH ₃	Н	Н	Н
2	NO ₂	"	"	"	"	"
3	Br	4	"	"	"	"
4	CN	,	"	ОН	1,	"
5	NO ₂	"	"	"		"
6	Br	"	11	,	"	"
7	CN	"	"	осно	"	"
8	NO2	"	"	"	",	1,
9	Br	"	"	"	"	',
10	CN	"	"	OCOCH3	"	"
11	NO ₂	"	"	"	"	"
12	Br	"	4	1	"	, ,
13	CN	"	"	Н	"	CH ₃
14	NO ₂	"	"	4	"	"
15	Br	4,	. "	"	"	1,
16	CN	"	"	R'ER	で単結合	Н
17	NO ₂	"	',	,	"	"
18	Br	4,	"	"	4	"
19	CN	"	"	,	" "	CH ₃
20	NO ₂	"		"	4	"
21	Вг	"	′,	"	"	4
22	CN	CH₂OCH₃	CH ₂ OCH ₃	н	Н	Н
23	NO ₂	",	"	7.	"	4,
24	Br	′,	"	"	"	"
25	CN	"	"	ОН	"	"
26	NO ₂	•	",	3	",	"
27	Br	4	"	"	"	"

表
$$10$$

$$R^{1}-N$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

			実施例の構	造式	·	
化合物	R1	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R7
28	CN	CH2OCH3	CH2OCH3	осно	"	,
29	NO ₂	,		"	"	"
30	Br	"	"	"	"	,,
31	CN	4	"	ососн3	,	"
32	NO ₂	4	"	"	"	"
33	Br	"	"	"	"	"
34	СИ	4	"	Н	"	CH ₃
35	NO ₂	"	"	,	"	"
36	Br	"	"	,	"	"
37	CN	"	. "	R'ER	5で単結合	Н
38	NO ₂	"	"	"	"	1
39	Br	"	4	"	"	"
40	CN	4	"	"	"	CH3
41	NO ₂	"	"	4	"	"
42	Br	"	. 0	"	4	"
43	CN	C ₂ H ₄ OCH ₃	C ₂ H ₄ OCH ₃	н	Н	Н
44	NO ₂	"	"	4		4
45	Br	"	"	"	4	"
46	NO ₂	"	4	ОН	4	"
47	Br	"	"	4	4	1,
48	CN	. "	",	осно	"	4
49	NO ₂	4	"	,	"	"
50	Br	4	4	*	"	4
51	CN	" .	"	ососн3	"	"
52	NO ₂	"	"	"	"	,
53	Br	"	"	,	"	4
54	CN	,	"	Н	"	CH ₃
55	NO ₂	4	"	"	,	"

表
$$11$$

$$R^{7}-N$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{2}$$

		<u>\$</u>	ミ施例の構造	无		· ••••• · · · · · · · · · · · · · · · ·
化合物	R1	R²	R³	R ⁴	R ⁵	R ⁷
56	Br	4	"	"	"	"
57	CN	4	"	R'ER'	で単結合	Н
58	NO ₂	4	"	1,	"	"
59	Br	4	"	"	"	"
60	CN	4	"	"	"	CH₃
61	NO ₂	"	"	,	4	"
62	Br	",	"	"	4	"
63	CN	COOCH3	COOCH3	Н	Н	Н
64	NO2	",	"	"	"	7
65	Br	"	"	"	"	"
66	CN	"	"	OH	"	4
67	NO ₂	4	"	',	"	4
68	Br	"	"	"	"	1,
69	CN	<i>"</i>	"	осно	"	"
70	NO ₂	,	"	4	"	"
71	Br	1,	,	4	"	"
72	CN	"	"	OCOCH3	"	"
73	NO ₂	"	"	"	"	"
74	Br	",	"	4	"	"
75	CN	′,	,	н	4	СНэ
76	NO ₂	"	,	"	",	"
77	Br	′,	"	"	4	"
78	CN	4	"	R'ER	5で単結合	н
79	NO ₂	"	"	"	"	"
80	Br	"	"	"	"	"
61	CN	"		"	"	CH₃
82	NO ₂	•,	,	"	"	"
63	Br	",	"	"	"	. "

表
$$12$$
 F $N-CN$ R^7-N R^5 R^4 0 R^2 R^3

			実施例の構	造式		
化合物	R1	R ²	R³	R [¢]	R ⁵	R ⁷
84	CN	CH2OCH3	CH ₃	н	н	н
85	NO ₂	"	"	"	"	"
86	Br _.	"	"	"	"	4
87	NO ₂	"	"	"	"	"
88	Br	"	1	4	"	"
89	CN	4	"	осно	"	",
90	NO ₂	"	"	"	"	"
91	Br	4	"	"	"	"
92	CN	"	"	ососна	"	"
93	NO ₂	"	"	"	"	"
94	Br	11	"	"	"	"
95	CN	"	4	Н	4	CH ₃
96	NO ₂	4	. 4	4	4	"
97	Br	"	"	"	"	••
98	CN	"	,	R¹≥R⁵	で単結合	н
99	NO ₂	",	,	0	%	4
100	Br	*	"	"	"	",
101	CN	"	"	"	. "	СН3
102	NO ₂	. "	,	".	"	"
103	Br	′,	,	"	"	"
104	CN	CH2OCH3	CH2OCH3	н	н	Н
105	NO ₂	"	"	"	"	"
106	Br	"	. "	"	"	',
107	CN	"	. 4	ОН	9	"
108	NO ₂	"	"	"	"	"
109	Br	"	"	. "	"	"
110	СИ	•	4	осно	"	"

表
$$13$$
 F $N-CN$ R^5-N R^5 R^2 O R^2

	_		実施例の構造	古式		
化合物	R1	R ²	R ³	R4	R ⁵	R ⁷
111	NO ₂	CH2OCH3	CH ₂ OCH ₃	"	"	"
112	Br	"	"	"	"	"
113	CN	"	"	ососна	"	"
114	NO ₂	,	4	"	"	"
115	Br	"	"	"	"	"
116	CN	4,	"	н	"	CH ₃
117	NO ₂	"	"	1	"	"
118	B-	"	"	"	"	"
119	CN	"	"	R12R5	で単結合	Н
120	NO ₂	"	"	"	"	"
121	Вг	,	4	"	"	"
122	CN	"		"	''	CH₃
123	NO ₂	"	"	"	"	"
124	B.	"	"	"	"	,
125	CN	C2H4OCH3	C2H4OCH3	Н	Н	н
126	NO ₂	″	"	•	"	"
127	Br	"	"	"	"	4
128	CN	4	",	ОН	"	"
129	NO2	<i>'</i> .	"	"	4	"
130	Br	′,	4	"	4	"
131	CN	4,	1,	осно	"	"
132	NO ₂	•	•	•,	"	"
133	Br	"	",	"	"	"
134	CN	′,	4	ососнэ	"	"
135	NO ₂	"	"	4	"	. "
136	Br	7	"	"	"	"
137	CM	"	"	н	4	CH ₃
138	NO2	"	"	4	"	"

表
$$1.4$$

$$R^7-N$$

$$R^5$$

$$R^2$$

$$R^3$$

				4 4		
	· • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	:	実施例の構造	造式		
化合物	R1	R ²	R³	R ⁴	R ⁵	R ⁷
139	Br	,	"	"	"	"
140	CN	"	"	R'ER	5で単結合	Н
141	NO ₂	"	4	"	"	"
142	Br	4	"	"	"	,
143	CN	"	4	"	"	CH ₃
144	NO ₂	"	4	4	"	"
145	Br	"	"	"	"	"
146	CN	COOCH3	COOCH3	Н	н	Н
147	NO ₂	"	"	"	"	4
148	Br	"	"	4	"	"
149	CN	4	"	ОН	4	"
150	NO ₂	"	"	"	"	"
151	Br	"	"	"	"	"
152	CN	,	. "	ОСНО	"	"
153	NO ₂	4	"	",	"	"
154	Br	•,	"	"	1,	"
155	CN	1,	"	ососн3	"	"
156	NO ₂	"	"	"	4	4
157	Br	"	"	7	"	"
158	СИ	"	"	Н	"	CH ₃
159	NO2	"	",	"	"	"
160	Br	4,	"	"	"	"
161	CN	"	4,	R⁴とR⁵	で単結合	н
162	NO ₂	"	4	"	"	"
163	Br	"	"	"	4,	4
164	CN	"	,	"	"	CH ₃
165	NO ₂	"	"		"	"
166	Br	4	4	"	"	,

表
$$15$$

$$R^{7}-N$$

$$R^{5}$$

$$R^{7}$$

		······································	実施例の構	<u>'#</u> =₽		
	1		天地列の得	IE IA	1	
化合物	R ¹	R ²	R ³	R4	R ⁵	R ⁷
167	NO ₂	CH2OCH3	CH3	Н	Н	н
168	Br	"	"	"	"	"
169	NO ₂	"	"	ОН	"	"
170	Br	"	4	,	,	"
171	CN	"	"	осно	1,	,
172	NO ₂	"	"	*	"	"
173	Br	4	4	1,	"	"
174	CN	"	"	OCOCH3	"	2
175	NO ₂	"	"	"	"	"
176	Br	"	"	"	"	,
177	CN	',	"	Н	"	CH ₃
178	NO ₂	"	"	"	"	"
179	Br	"	"	"	"	"
180	CN	"	"	R'ER5	で単結合	Н
181	NO ₂	"	"	"	4	"
182	B:	,	"		"	"
183	CN	"	"	"	"	СНэ
184	NO ₂	4,	4	3	4	"
185	Br	٠,	"	"	4	
186	NO ₂	CH2OCH3	CH2OCH3	н	Н	Н
187	Br	",	4	"	"	"
188	Br	*	"	ОН	4	4
189	CN	*	"	ОСНО	"	"
190	NO ₂	<i>"</i>	",	"	"	"
191	Br	"	4	"	"	"

			実施例の構造			
化合物	R1	R ²	R³	R4	R ⁵	R ⁷
192	CN	CH2OCH3	CH2OCH3	ососна	"	//
193	NO ₂	"	''	"	"	"
194	Br	"	1,	"	"	"
195	CN	4	"	Н	"	CH ₃
196	NO ₂	"	1,	4	"	"
197	Br	,	"	"	"	"
198	CN	"	"	Н	Н	н
199	NO ₂	"	"	"	4	"
200	Br	"	"	"	"	4
201	CN	"	',	R'ER	で単結合	CH ₃
202	NO ₂	1,	4	"	"	4
203	Br	"	11	"	"	"
204	CN	C2H4OCH3	C ₂ H ₄ OCH ₃	н	н	н
205	NO ₂	"	"	*	4	"
206	Br	1,	4	"	4	"
207	CN	"	"	ОН	"	"
208	NO ₂	"	"	4,	4.	"
209	Br	<i>'</i> ,	4	"	"	"
210	CN	•,	,	ОСНО	"	"
211	NO ₂	"	"	,	4	"
212	Br	".	"	"	"	"
213	CN	"	4	ососн3	"	•
214	NO ₂	4	. 4	"	"	•
215	Br	",	. "	"	"	",
216	CN	"	"	н	"	CH3
217	NO ₂	,	"	"	"	"

			実施例の構	造式		
化合物	R1	R ²	R ³	R4	R ⁵	R ⁷
218	Br	,	"	,	,	,
219	CN	,	"	R'ER	で単結合	Н
220	NO ₂	,	"	"	"	1 "
221	Br	"	"	"	"	"
222	CN	"	"	"	"	СНз
223	NO ₂	"	"	,	"	,,
224	·Br	"	,	"	"	"
225	CN	соосн	COOCH3	Н	Н	Н
226	NO ₂	4	"	"	"	,
227	Br	"	,	"	"	"
228	CN	',	'.	ОН	,,	"
229	NO ₂	′,	,	4	"	"
230	Br	"	"	/.	1 "	4
231	CN	4	"	осно	"	',
232	NO ₂	"	"	"	"	4
233	Вг	"	"	",		"
234	СИ	"	٠,	ососн ₃	"	1,
235	NO ₂	4,	"	"	"	"
236	Br	4	"	"	"	",
237	CN	·,	″	Н	"	CH ₃
238	NO2	4	"	"	4	′,
239	Br	•	4	"	٠,	',
240	CN	"	"	R'ER'	で単結合	Н
241	NO ₂	,	′,		1,	•
242	Br	',	"	"	4	4,
243	CN	"	"	"	"	CH ₃
244	NO ₂	",	<i>'</i> ,	"	"	′,
245	Br	"	"	"	,	1,

WU 95/02589

以下に、本化合物の薬理評価結果を示す。

冠血流量に対する作用

離維雑種成犬(9.5-15kg)をペントバルビタールナトリウム(25mg/kg)静脈内投与で麻酔後、気管カニューレを挿入し、人工呼吸器(シナノ製作所、SN-408-4)で人工呼吸を施した(20ml/kg 体重、18回/分)。麻酔維持のため右大腿静脈内に挿入したカテーテルからペントバルビタールナトリウム(5mg/kg/hour)を持続注入した。血圧は右大腿動脈から腹部動脈内に挿入したキーファーカテーテル(スウェーデン、シーメンス・エレマ社、17-867-1)から圧力トランスデューサ(日本光電、TP-400T)に導いて測定した。冠血流量は、薬物を動脈内に投与する場合は、大腿動脈から冠動脈起始部に導いた体外循環系路内に設置した電磁血流プローブ(日本光電、FJ-020T及びFJ-025T)により、薬物を静脈内に投与する場合は、左5肋間を開胸し、左冠動脈回旋枝に装着した電磁血流プローブ(日本光電、FJ-020T及びFJ-025T)により、薬物を静脈内に投与する場合は、左5肋間を開胸し、左冠動脈回旋枝に装着した電磁血流プローブ(日本光電、FJ-020T及びFJ-025T)を用い、電磁血流計に接続して測定した。これらの各パラメーターは熱ペン式レチクコーダー(日本光電、RJG-4128)に記録した。

被験薬液は、検体をN, N-ジメチルホルムアミド (30%)、生理食塩水 (70%) の混液に溶解し、適宜生理食塩水で希釈して調製した。被験薬液は、体外循環系路内あるいは右大腿静脈内に投与した。対照化合物には、レマカリム (対照化合物 a) 及び特開平 3-6 6 6 8 1 号公報開示の 2- メトキシメチルー 2- メチルー 4- (1, 2-ジヒドロー 2- オキソー 1- ピリジル) - 6 - シアノー 3- クロマノール (低極性異性体) (対照化合物 b) を用いた。投与量は、本発明化合物 (実施例 3 9) が 1 0、3 0、1 0 0 μ g / k g、レマカリム (対照化合物 a) が 0 . 3 、1 、3 μ g / k g、対照化合物 b が 1 0、3 0、1 0 0 μ g / k g である。

結果を図1に示した。

同図によれば、冠血流量を100%上昇させようとするとき、本発明化合物の場合は約3%の血圧降下がみられるだけであるのに対し、対照化合物aはその2倍以上の約8%の血圧降下が観察された。また、冠血流量を50%上昇させようとする場合においては、本化合物では約2%の血圧降下を起こすにすぎないのに

対し、対照化合物 a ではその 2 倍以上の 5 %、対照化合物 b に至ってはその 3 倍以上の約 7 %の血圧降下が見られた。

「発明の効果」

本発明化合物及びその製薬上許容しうる塩は、上記試験結果から明らかなとおり、選択的な卓越した冠血流量増加作用を有する一方、血圧低下作用は極めて微弱である。従って心臓へ悪影響を与える頻脈の原因となる急激な血圧降下を起こすことなく冠血流量を選択的に上昇させることが可能であり、本化合物は狭心症や心不全等の予防乃至治療剤として有用である。

また、冠血管平滑筋以外の平滑筋に対する弛緩作用が期待されることから消化器腫瘍、過敏性腸候群及び憩室疾患、可逆性気管閉塞及び喘息、早産、尿失禁及び脳血管疾患の治療剤としての有用性も期待される。

更に、頭皮に局所的に適用すれば円形脱毛症等の脱毛症の予防乃至治療剤としての使用も期待される。

1. 一般式

$$R^{1}$$

$$\begin{array}{c}
A \\
R^{5} \\
R^{4} \\
R^{2}
\end{array}$$

〔式中、R¹は、シアノ基、ニトロ基又はハロゲン原子であり、

R² は、低級アルコキシアルキル基、低級アルコキシカルボニル基、ヒドロキシアルキル基、アリールオキシアルキル基又はtertープチルジメチルシリルオキシアルキル基であり、

R⁴ は、水素原子、水酸基、ホルミルオキシ基又は低級アルカノイルオキシ基であり、

R⁵ は、水素原子、もしくはR⁴ とR⁵ が一緒になって結合を示し、 Aは、

$$R^{\epsilon}$$

$$X$$

$$N - R^{7}$$

R⁶ は、低級アルキル基もしくはハロゲン原子で置換されてもよいアリール基、低級アルキル基もしくはハロゲン原子で置換されてもよいヘテロアリール基、低級アルキル基もしくはハロゲン原子で置換されてもよいアリールアミノ基、低級アルキル基もしくはハロゲン原子で置換されてもよいアリールオキシ基又は低級アルキル基であり、

XはN-CN、酸素原子又はイオウ原子であり、

R⁷は、水素原子又は低級アルキル基である〕

で表される新規なクロマン化合物又はその製薬上許容しうる塩。

2. R² が低級アルコキシアルキル基、ヒドロキシアルキル基又はtertーブチルジメチルシリルオキシアルキル基であり、

 R^3 が低級アルキル基、低級アルコキシアルキル基、ヒドロキシアルキル基又は t e r t ープチルジメチルシリルオキシアルキル基であり、もしくは R^2 と R^3 が一緒になって、 $-(CH_2)_1$ $-O-(CH_2)_m$ $-O-(CH_2)_n$ $-(CH_2)_n$ $-(CH_$

N' ーシアノーNー $\begin{bmatrix} 6 - シアノー 3$, $4 - \Im$ ヒドロー 2, $2 - \Im$ (メトキシメチル) ー 2H-1-ベンプピランー 4-イル $\end{bmatrix}$ ー 3-ピリジンカルボキサミジン、

 $N' - \mathcal{Y} - N - (6 - \mathcal{Y} - 2 - 3)$, $4 - \mathcal{Y} + \mathcal{Y} - 2 - 3$, $4 - \mathcal{Y} + \mathcal{Y} - 2 - 3$, $4 - \mathcal{Y} + 2 - 4 - 4$, 4 - 3 - 4 - 4, 4 - 3 - 4, 4 - 4,

ル] -3-ピリシンカルボキサミジン、

N-[hランス-6-プロモー3, 4-ジヒドロー2, 2-ジ (メトキシメチル) -3-ヒドロキシー2H-1-ベンプピランー4-イル] -N' -シアノー3-ピリジンカルボキサミジン、

N' ーシアノーNー [(3S, 4R) - 6 ーシアノー 3, 4 ージヒドロー 2, 2 ージ (メトキシメチル) ー 3 ーヒドロキシー 2 H ー 1 ーベンゾピランー 4 ーイル] ーアセタミジン、

 $N' - \mathcal{Y} - N - [(3S, 4R) - 6 - \mathcal{Y} - 3, 4 - \mathcal{Y} + F - 2, 2 - \mathcal{Y} (\mathcal{Y} + \mathcal{Y} +$

N-[-N-2-6-2-2-3], 4-2-2-2, 2-2-2 (メトキシメチル) -3-2-2-2 (メトキシメチウレア、

2-ジ(メトキシーチル)-2H-1-ベンゾピラン-3-オール、

(3S, 4R) -6- シアノー3, 4- ジヒドロー2, 2- ジ(メトキシメチル)-3- ヒドロキシー4- (3- ピリジンカルボキサミド)-2H-1- ベンゾピラン、

(3S, 4R) -4 - $\sqrt{2}$ $\sqrt{$

(3S, 4R) $-6-\nu$ アノー3, $4-\nu$ ヒドロー2, $2-\nu$ (メトキシメチル) -3-ヒドロキシー4-(2-チオフェンカルボキサミド) -2H-1-ベンゾピラン、

(3S, 4R) -3, 4-ジヒドロ-2, 2-ジ(メトキシメチル) -3-ヒドロキシ-6-ニトロ-4-(3-ピリジンカルボキサミド) -2H-1-ベンゾピラン、

(3 S, 4 R) -3, 4-9ヒドロ-2, 2-9(メトキシメチル) -3-ヒドロキシ-6-ニトロ-4-(2-ピリジンカルボキサミド) -2 H-1-ベンゾピラン、

N' -シアノーN- [トランスー6-シアノー3, 4-ジヒドロー3-ヒドロキシー2 H-1-ベンプピランー2-スピロー5' - (1', 3' -ジオキサシクロヘキシル) - 4-イル] - 3-ピリジンカルボキサミジン、

N' -シアノーN- [トランスー6-シアノー2, 2-ジ(tertープチルジメチルシリルオキシメチル)-3, 4-ジヒドロー3-ヒドロキシー2H-1-ベンプピラン-4-イル]-3-ピリジンカルボキサミジン、

N' -シアノーN-[トランスー6-シアノー3, 4-ジヒドロー2, 2-ジ

(ヒドロキシメチル) -3-ヒドロキシ-2H-1-ベラブピラン-4-イル] -3-ピリジンカルボキサミジン、

N' -シアノーN- [(3S, 4R) - 6 - シアノー3, 4 - ジヒドロー2, 2 - ジ (エトキシメチル) - 3 - ヒドロキシー2 H-1 - ベンゾピランー4 ー イル] アセタミジン、及び

N' -シアノーN- [(3S, 4R) - 6 - シアノー3, 4 - ジヒドロー2, 2 - ジ (メトキシメチル) - 3 - ホルミルオキシー2 H - 1 - ベンゾピランー4 - イル] - 3 - ピリジンカルボキサミジンから選ばれる請求の範囲第1項記載のクロマン化合物又はその製薬上許容しうる塩。

4. 一般式

$$R^{1}$$

$$R^{3}$$

$$R^{2}$$

〔式中、R¹ はシアノ基、ニトロ基又はハロゲン原子であり、

R² は、低級アルコキシアルキル基、低級アルコキシカルボニル基、ヒドロキシアルキル基、アリールオキシアルキル基又はtertープチルジメチルシリルオキシアルキル基であり、

 $R^{3'}$ は、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシアルキル基、低級アルコキシカルボニル基、ヒドロキシアルキル基又は t e r t - $プチルジメチルシリルオキシアルキル基であり、もしくは<math>R^{2'}$ $^{2'}$ $^{2'}$ $^{3'}$ が一緒になって、- $(CH_2)_1$ - O- $(CH_2)_n$ -O- $(CH_2)_n$ - $(CH_2)_n$ - $(CH_2)_n$ $^{2'}$ 2

リルオキシアルキル基である]

で表される4-オキソクロマン化合物又はその塩。

5. 一般式

(式中、R¹、R²、R³ は請求の範囲第4項に記載のとおりである)で表される4-ヒドロキシクロマン化合物又はその塩。

6. 一般式

$$R^{1}$$

$$R^{3}$$

$$R^{2}$$

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 は請求の範囲第 4 項に記載のとおりである)で表されるクロメン化合物又はその塩。

7. 一般式

$$R^1$$

$$0$$

$$R^2$$

(式中、 R^1 、 R^2 '、 R^3 ' は請求の範囲第 4 項に記載のとおりである)で表される 3 、 4 ーエポキシクロマン化合物又はその塩。

8. 一般式

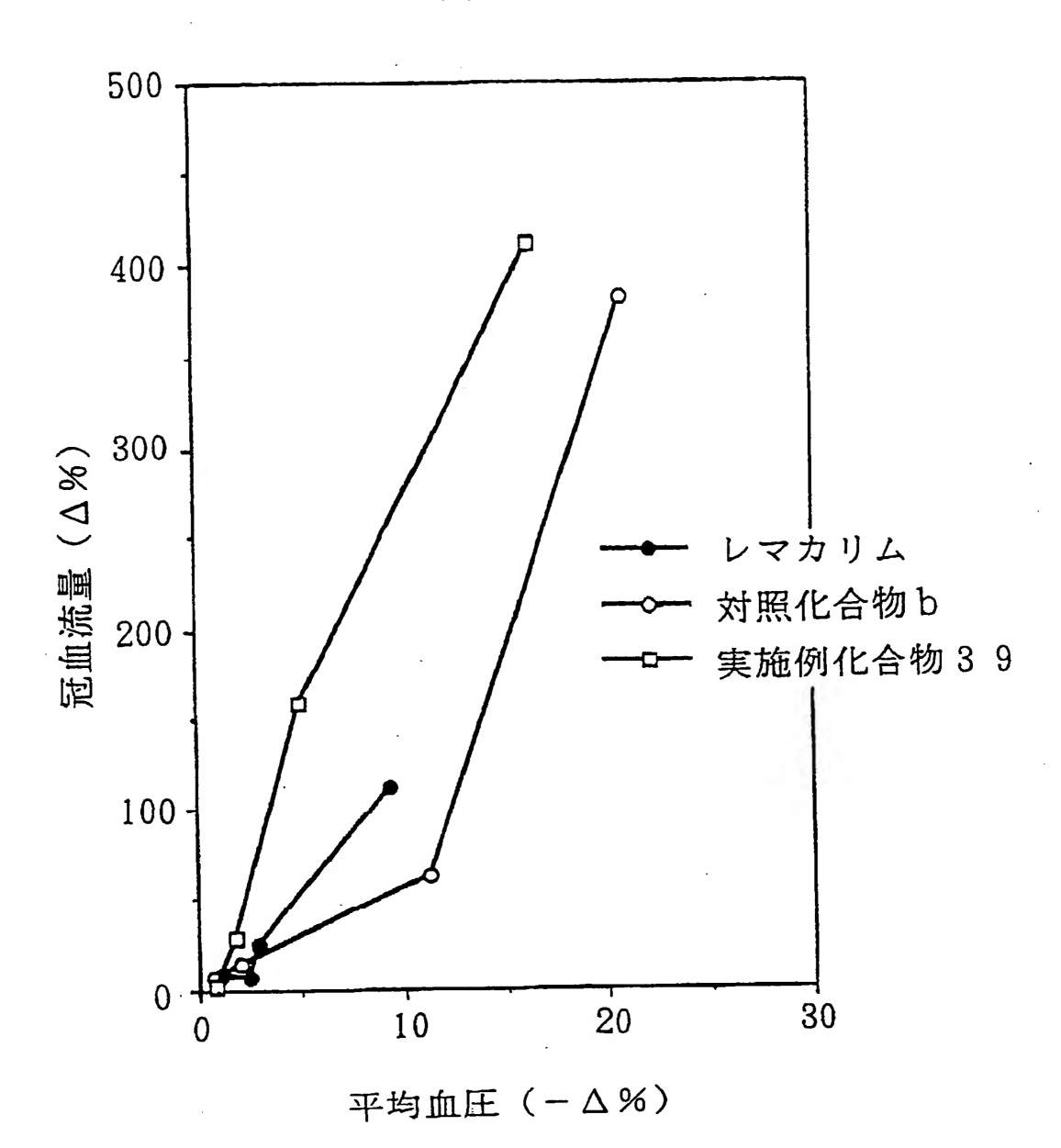
(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 は請求の範囲第4項に記載のとおりであり、 R^1 は、水素原子又は低級アルキル基である)で表される4-アミノ-3-ヒドロキシクロマン化合物又はその塩。

9. 請求の範囲第1項記載のクロマン化合物又はその製薬上許容しうる塩を含有してなる冠血管拡張剤。

PCT/JP93/00992

1/1

図 1



rnational application No.

PCT/JP93/00992

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		-
405/12, 407/12, 409/12, 413/12	, 417/12, 493/04, A61F	31/35,
C07F7/18 According to International Patent Classification (IPC) or to bot	h national classification and IPC	
B. FIELDS SEARCHED		
Minimum documentation searched (classification system followed by	4446.	
C07D311/68, 311/58, 405/12, 40 A61K31/35, C07F7/18		
Documentation searched other than minimum documentation to the		
Electronic data base consulted during the international search (name CAS ONLINE	of data base and, where practicable, search	terms used)
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category* Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A JP, A, 61-277678 (Beecham December 8, 1986 (08. 12. Claim & US, A, 4738963 & I	86),	1-9
Further documents are listed in the continuation of Box C	See patent family annex.	
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing da "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which cited to establish the publication date of another citation or oth special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or oth means "P" document published prior to the international filing date but later the 	is step when the document is taken alo "Y" document of particular relevance; the considered novel or cannot be consisted when the document is taken alo "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive combined with one or more other such being obvious to a person skilled in	lication but cited to understand the invention the claimed invention cannot be idered to involve an inventive the claimed invention cannot be step when the document is a documents, such combination
the priority date claimed	"&" document member of the same pater	nt family
Date of the actual completion of the international search October 29, 1993 (29. 10. 93)	Date of mailing of the international se November 22, 1993	·
Name and mailing address of the ISA/	Authorized officer	
Japanese Patent Office	Tolonhana Na	
Facsimile No.	Telephone No.	

93/00992

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))		
Int. CL ⁵ C07D311/68, 31 413/12, 417/12 C07F7/18	1 1/5 8, 4 0 5/1 2, 4 0 7/1 2, 4 9 3/0 4, A 6 1 K 3 1/3	2, 409/12, 5,
B. 調査を行った分野		
調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int. CL ⁵ C07D311/68, 31 413/12, 417/12 C07F7/18	1 1 / 5 8, 4 0 5 / 1 2, 4 0 7 / 1 2, 4 9 3 / 0 4, A 6 1 K 3 1 / 3	2, 409/12, 5,
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に CAS ONLINE		•
CAS ONDINE C. 関連すると認められる文献		- <u> </u>
引用文献の 引用文献名 及び一部の箇所が関連する	るときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A JP, A, 61-277678(ビー8. 12月. 1986(08. 12. クレーム&US, A, 47389)	86),	
□ C側の続きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別紙	を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 の後に公表された文献	「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のため に引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規 性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文 献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性 がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了した日 29.10.93	国際調査報告の発送日 22.11.93	
名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁客査官(権限のある職員) 佐伯とも子 電話番号 03-3581-1101 内線	C 7 2 5 2

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1992年7月)